Searching PAJ 1/1 ページ

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 2003-075998 (43)Date of publication of application: 12.03.2003

(51)Int CI

G03F 7/004 G03F 7/039 G03F 7/38 H01L 21/027

(21)Application number: 2002-100944

(22)Date of filing: 03.04.2002 (71)Applicant : MATSUSHITA ELECTRIC IND CO

LTD

(72)Inventor: ENDO MASATAKA SASAKO MASARU

(30)Priority

Priority number : 2001189262

Priority date: 22.06.2001

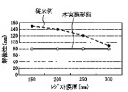
Priority country: JP

(54) PATTERN FORMATION METHOD

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a pattern formation method by which lowering of contrast is solubility can be prevented and lowering of resolution can be suppressed even when the thickness of a resist film is made smaller than 250

SOLUTION: A resist film 11 having ≤250 nm thickness and comprising a chemical amplification type positive resist material comprising a base polymer having solubility in an alkaline developing solution varied by the action of an acid and an acid generator in which at least one electron withdrawing group has been introduced into the metapositions of an aromatic ring constituting a counter anion and which generates the acid when irradiated with energy beams is formed on a semiconductor substrate 10. The resist film 11 is patternwise exposed by selective irradiation with electron beams 12 through a mask 13 and the patternwise exposed resist film 11 is developed to form the objective resist pattern 15.



(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-75998 (P2003-75998A)

(43)公開日 平成15年3月12日(2003.3.12)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FΙ		テーマコード(参考)
G 0 3 F	7/004	503	G03F 7/6	004 503A	2H025
	7/039	6 0 1	7/0	039 6 0 1	2H096
	7/38	5 1 1	7/3	38 511	
H01L	21/027		HO1L 21/3	30 502 R	

審査請求 有 請求項の数13 OL (全 30 頁)

(21)出願番号	特顧2002-100944(P2002-100944)	(71)出願人	000005821
			松下電器産業株式会社
(22)出願日	平成14年4月3日(2002.4.3)		大阪府門真市大字門真1006番地
		(72)発明者	速藤 政孝
(31)優先権主張番号	特順2001-189262 (P2001-189262)		大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器
(32)優先日	平成13年6月22日(2001, 6, 22)		産業株式会社内
		(ma) Manual de	
(33)優先権主張国	日本(JP)	(72)発明者	笹子 勝
			大阪府門真市大字門真1006番地 松下電器
			産業株式会社内
		(74)代理人	100077931
		(IN) I WEST	
			弁理士 前田 弘 (外7名)

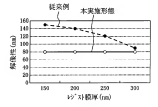
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 パターン形成方法

(57) 【要約】

【課題】 レジスト膜の厚さを250nmよりも薄くしても、溶解性のコントラストが低下しないようにして、 解像度の低下を抑制できるパターン形成方法を提供す

【解決手段】 酸の作用によりアルカリ性現像液に対す る溶解性が変化するペースポリマーと、カウンターアニ オンを構成する芳香環のメタ位に少なくとも1つの電子 吸引性話が導入されておりエネルギービーよが照射され ると酸を発生する砂隆生型)とを行するポジ型の化学時幅 型レジスト材料よりなり、250nm以下の観所を持つ レジスト版11を半導体活板10の上に形成する。レジ スト限11に対して、電子線12をマカク13を介して 選択的に照射してパターン露光を行なった後、パターン 露光されたレジスト版11を現像してレジストパターン 15を形成する



【特許請求の範囲】

【請求項1】 麓の作用によりアルカリ性風像液に対する溶解性が変化するペースポリマーと、カウンターアニ オンを構成する芳香環のメタ位に少なくとも1つの電子 吸引性基が導入されておりエネルギービームが照射され ると酸を発生する酸発生剤とを有するボジ型の化学増幅 型レジスト材料よりなり、250nm以下の限厚を持つ レジスト版を形成する工程と、

前記レジスト膜に対して、電子線又は1 n m帯~30 n m帯の波長を持つ極紫外線を選択的に照射してパターン 露光を行なう工程と、

パターン露光された前記レジスト膜を現像してレジスト

【請求項2】 前記レジスト膜に対してバターン露光を 行なう工程と前記レジスト膜を現実する工程との間に、 前記レジスト膜に対して120℃以上且つ150℃以下 の温度下でポストペークを行なう工程を備えていること を特徴とする請求項1に記載のパターン形成方法。

【請求項3】 前記酸発生剤は、一般式(1) で表わされる化合物を含むことを特徴とする請求項1に記載のパターン形成方法。

【化1】

$$(Rr)_{n} \xrightarrow{\text{FG}} S^{1} \xrightarrow{\text{RG}} SO_{3}$$

$$R_{6} \xrightarrow{\text{RG}} R_{5}$$

$$(1)$$

(一般式(1) において、R2 及びR4 は、同種又は異種 であって、水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基又はトリ フルオロメチル基であり且つR2 及びR4 のうちの少な くとも1つは水素原子ではなく、R1、R3 及びR

s は、同種又は異種であって、水素原子又はハロゲン原 子であり、Re 及びRr は、同種又は異種であって、水 素原子又は炭素数1~4の直鎖状若しくは分枝状のアル キル基であり、nは1~3の整数である。)

【請求項4】 前記一般式(1) において、Re は水素原 26 子又は炭素数 1~4の直鎖状着しくは分枝状のアルキル 基であり、Rr は炭素数1~4の直鎖状着しくは分枝状 のアルキル基であることを特徴とする請求項3に記載の パターン形成方法。

【請求項5】 前記一般式(1) で表わされる化合物のカ ウンターアニオンは、ベンタフルオロベンゼンスルホネ ート、3 ートリフルオロメチルベンゼンスルホネート又 は3、5 ージートリフルオロメチルベンゼンスルホネート トであることを特徴とする請求項3に記載のバターン形 成方法。

【請求項6】 前記酸発生剤は、一般式(2) で表わされる化合物をさらに含むことを特徴とする請求項3に記載のパターン形成方法。

【化2】

(一般式(2) において、Re 及びRoは、同様文は異性 で載式(2) において、Re 及びRoは、同様文はトリ フルオロメチル基であり且つRe 及びRoのうちの少な くとも1つは水素原子ではなく、Rr、Ro 及びR uは、同種又は異様であって、水素原子又はハロゲン原 子である。)

[請求項7] 一般式(2) で表わされる化合物のカウン ターアニオンは、ベンタフルオロベンゼンスルホネー ト、3ートリフルオロメチルベンゼンスルホネート又は 3,5ージートリフルオロメチルベンゼンスルホネート であることを特徴とする請求項6に記載のパターン形成 方法。

【請求項8】 一般式(1) で表わされる化合物の一般式 (2) で表わされる化合物に対する重量割合は、2.0以 下で且つ0.2以上であることを特徴とする請求項6に 記載のパターン形成方法。

【請求項9】 一般式(1) で表わされる化合物は、ジフェニルー2、4、6ートリメチルフェニルスルホニウム ベンタフルオロベンゼンズルホネート又はジフェニルー 4ーメチルフェニルスルホニウムベンタフルオロベンゼ ンスルホネートであり、

50 一般式(2) で表わされる化合物は、トリフェニルスルホ

3 ニウムペンタフルオロベンゼンスルホネート又はトリフ ェニルスルホニウムー3ートリフルオロメチルベンゼン スルホネートであることを特徴とする請求項6に記載の パターン形成方法

【請求項10】 前記ペースポリマーは、一般式(3) で 表わされる第1のモノマーユニットと、一般式(4) で表 わされる第2のモノマーユニットと、一般式(5) で表わ される第3のモノマーユニットとを含むことを特徴とす る請求項3に記録のバターン形成方法。

[化3]

(一般式(3) において、R₁₂ は水素原子又はメチル基で ある。)

[(:4]

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} R_{13} \\ \end{array} \end{array} \\ \begin{array}{c} \begin{array}{c} CH_2 - C \\ \end{array} \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} R_{14} \end{array} \end{array} \tag{4}$$

COOR16

(一般式(6) において、Ro は水素原子又はメチル基であり、Ru は水素原子又はメチル基であり、Ru は水素原子又は大手ル基であり、Ru は水素原子又は大手ル基であり、Ru 上球素原子又はメチル基であり、Ru 上級不安定基であり、Ru に扱不安定基であり、Ru 上級ア安定基であり、Ru 上級ア安定基であり、Ru 上級ア安定基であり、Ru 上級ア安定基であり、0.25 ≥ 1 / (k+1+m) ≥ 0.07 を満たす。)

【請求項13】 前記ペースポリマーの重量平均分子量 40 は5,000以上で且つ20,000以下であると共 に、前記ペースポリマーの分散度は1.0以上で且つ 2.5以下であることを特徴とする請求項10に記載の バターン※進行法.

【発明の詳細な説明】

[0001]

[発明の属する技術分野] 本発明は半導体集積回路装置 等の製造工程で用いられるパターン形成方法に関し、特 に、化学増幅型のポジ型レジスト材料よりなるレジスト 膜に対して、電子線又は1 nm帯-3 0 nm帯の波長を 50 (一般式(4) において、 R_B は水素原子又はメチル基であり、 R_B は水素原子又は炭素数 $1\sim 4$ の直鎖状若しくは分枝状のアルキル基である。)

【化5】

$$-\left(-CH_2 - \frac{C}{C} - \frac{C}{C}\right)$$
(5)

(一般式(5) において、R₁₅ は水素原子又はメチル基で10 あり、R₁₆ は酸不安定基である。)

【請求項11】 前記一般式(5) におけるRio は、tert - ブチル基、tert - ベンチル基、1 - メチルンクロペキ シル基、テトラとドロヴラニル基、テトラとドロプラニル基、1 - アダマンチル基、2 - メチル-2 - アダマンチル基又は4 - メチル-2 - オキソ-4 - テトラとドロピラニル基であることを特徴とする請求項10に記載のパターン形成方法。

【請求項12】 前記ベースポリマーは、一般式(6) で 表わされる化合物を含むことを特徴とする請求項3に記 載のパターン形成方法。

【化6】

持つ極紫外線を選択的に照射してレジストパターンを形成する方法に関する。

(6)

[0002]

【確定の技術】近年、半導体集権回路の高密度化及び高 集積化に伴って、フォトリソグラフィに用いられる露光 光の波長はますます短波長化され、最近では、遠葉外線 光 (波長: 3 8 0 0 n m帯以下) 及びK・F エキシマレー ザ光 (波長: 2 4 8 n m帯) が実用化され、A・F エキ シマレーザ光 (波長: 1 9 3 n m 帯) も実用に近づきつ つある。しかし、これらの雲光光は、解像性能の問題に よりデザインルールが100 n m以下である超微細な加 工には使用できない。

【0003】そこで、超微細加工に適用できる露光光としてF2 エキシマレーザ光(157nm帯)又は電子線を用いるフォトリソグラフィが検討されているが、F2 エキシマレーザ光及び電子線に適したレジスト材料としては適当なものは未だ見相されていない。

【0004】電子線用のレジストとしては、主鎖切断型 のレジスト組成物(例えば、特開平1-163738号公報等) がマスク作製等に使用されているが、これは、感度が低 すぎること及び解像性が不足していること等の理由によ り、半導体素子作製を目的とした超微細加工には用いら れない。

【0005】そこで、これらの課題を克服する目的で、 エネルギービームの照射により発生した機の機械作用を 利用する化学物電型レジスト材料が検討されており、多 くの報告例があるが、これらはいずれも実用上において 多くの課題を抱えている。

【0006】例えば、特開平7-209868号公報、特開平11 - 305440号公報及び特開2000-66401号公報等では、ポリ (ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸tert-ブ チル) とトリフェニルスルホニウム トリフルオロメタ ンスルホネートとを組合せたレジスト材料が提案され、 特開平7-261377号公報及び特開平8-179500号公報等で は、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル 酸tert-ブチル)とポリ(p-ヒドロキシスチレン/アク リル酸tert-ブチル)との混合ポリマーと、トリフェニ ルスルホニウム トリフルオロメタンスルホネートとか 組合せたレジスト材料が提案されている。ところが、こ れらのレジスト材料においては、エネルギービームの照 射により発生するトリフルオロメタンスルホン酸は、猫 発性が高いと共に移動し易い。このため、電子線を利用 する場合のように高真空状態が長く続く条件下では、雲 光工程から加熱工程までの間に酸が揮発したり又は移動 したりしてしまうので、良好な超微細パターンを形成で きない。

【0007】例えば、特開2000-66382号公観等では、ボ 切 (p・ヒドロキンスチンン/スチレン/アクリル酸ert ・プチル)とトリフェニルスルホニウム p・トルエンズル ホネートとを組合せたレジスト材料が提案されている。 ところが、これは、エネルギーピームの照射により発生 するp・トルエンスルホン酸の酸性度が弱いため、感度 が低すぎで使用できない。

【0008】例えば、特開平8-146610号公報等では、ポ リ (p-ヒドロキシスチレン/メタクリル酸tert-アミ ル) とトリフェニルスルホニウム トリフルオロメタン スルホネートとを組合せたレジスト材料が提案され、H. Ito等、J. Photopolym. Sci. Technol.. 1997年、10巻(3号). 397~408頁、H. Ito等、J. Photopolym. Sci. Technol... 199 40 6年,9巻(4号),557-572頁、特開平7-261377号公報及び特 開平8-179500号公報等では、ボリ (p-ヒドロキシスチレ ン/アクリル酸tert-ブチル)とトリフェニルスルホニ ウム トリフルオロメタンスルホネートとを組合せたレ ジスト材料が提案されている。ところが、これらは、エ ネルギービームの照射により発生するトリフルオロメタ ンスルホン酸の揮発性及び移動性に起因して、良好な紹 微細パターンを形成することができない。また、パター ンが形成できても、ポリマーのドライエッチング耐性が 低すぎるため、実用には使用できない。

【0003】例えば、特開平日1-305440号公轄等では、 ポリ(ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸tert -ブチル)とトリフェニルスルホニウム・パーフルオロブ タンスルホネートとを組合せたレジスト材料が提案さ れ、また、特別2000-65382号公轄等では、ボリ(p-ヒド ロキシスチレン/スチレン/アクリル酸tert、ブチル) とトリフェニルスルホニウム パーフルオロブタンスル ホネートとを組合せたレジスト材料が提案されている。 ところが、これらは、エネルギーピームの照射により発 生するバーフルオロブタンスルホン酸等のパーフルオロ アルカンスルホン酸は気性度が不足しているため、感度 が低いと共に溶解阻害性が適過ぎるので、パターン形状 が不負である等の問題を抱えている。

【0010】例えば、特開平7-209868号公報等では、ポ リ(ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸tert-ブチル)とN-(トリフルオロメチルスルホニルオキシ) ビシクロ-[2.2.1]-ヘプト-5-エン-2.3-ジカルボキシイ ミドとを組合せたレジスト材料が提案され、また、H. It o等、ACS.Symp.Ser.,1995年,614巻(MicroelectronicsT echnology), 21-34頁、H. Ito等、J. Photopolym. Sci. Tec hnol.,1996年,9巻(4号),557~572頁等では、ポリ (p-ヒ ドロキシスチレン/アクリル酸tert-プチル)と、N-カ ンファースルホニルオキシナフタルイミド又はN-トリフ ルオロメタンスルホニルオキシ-5-ノルボルネン-2.3-ジ カルボキシイミドとを組合せたレジスト材料が提案され ている。ところが、これらのレジスト材料で利用される トリフルオロメタンスルホン酸は、前述と同様な課題を 有しているので、超微細加工には使用できない。また、 カンファースルホン酸も、酸性度が弱いために、レジス ト材料の感度が不足するので使用できない。

【0011】例えば、特開平11-167200号公報及び欧州 公開特許第813113号公報等では、ポリ(p-ヒドロキシス チレン/スチレン/アクリル酸tert-プチル)とジ-(4-t ert-ブチルフェニル) ヨードニウムカンファースルホネ ートとを組合せたレジスト材料が提案され、特開平11-3 05441号公報等では、ポリ(ヒドロキシスチレン/スチ レン/アクリル酸tert-ブチル)とジ-(4-tert-ブチルフ ェニル) ヨードニウムパーフルオロブタンスルホネート とを組合せたレジスト材料が提案され、特間2000-89453 号公報等では、ポリ(ヒドロキシスチレン/アクリル酸 tert-ブチル) とジ-(4-tert-ブチルフェニル) ヨードニ ウムヨードニウムカンファースルホネートとを組合せた レジスト材料が提案されている。ところが、これらは、 ヨードニウム塩を使用しているため、溶解阻害効果が乏 しいので、コントラストが不良であること、感度が低い こと及び解像性が不良であること等の問題を抱えている ので、超微細加工では使用できない。

【0012】例えば、特開2000-187330号公報等では、 ポリ (p-1-tert-プトキシエトキシスチレン/p-ヒドロ キシスチレン) と4-プトキシフェニルジフェニルスルホ 二ウム4トリフルオロメチルペンゼンスルホネートとを 組合せたレジスト材料が探察され、また、特別門916年6 66号な機等では、ボリ (p. 1-エトキシエトキンスチレン /p. ヒドロキシスチレン /p. tert-ブトキシスチレン と、ジフェニル・モロ・エブトキシフェニル)スルホニウ ム p. トルエンスルホネートとを組合せたし次入ト材料 が提案され、また、特開平9-211866号公報等では、ボリ (p-1-メトキシブロボキンスチレン/p. ヒドロキシスチ レン/p. tert - ゾトキシカルボニルオキシスチレン)

レン/p-tert-/ア・マンカルホールス = マンステレン) と、トリス (4-tert-プトキシフェニル) スルホニウム トリフルキロメタンスルホネートとを組合せたレジスト 材料が提案されている。ところが、非環状のアセタール 基を酸不変定話として含有するポリマーは、放射線照射 時に分解により発生するガス(いわゆる、アウトガス) のために、電子ビームが握らぐので所望のバターンが得 われないとまた、パターン側髪の飛れが酷いの問題を 抱えている。また、トリフルギロメタンスルホン酸が発 生する場合は揮発性が高いため、表面腫溶化層が生成さ れるので、パターンを形成できない。

【0013 例えば、特開平7-261377分級、特開平8-20 179500号公報及び特開200-187330号公報等では、ボリ (p-tert・ブトキシカルボニルメトキシスチレン/p-ヒ ドロキシスチレン)とトリフェニルスルホニウム、トリ フルオコメタンスルホネートとの組み合わせが望客され ているが、これは、エネルギービームの照射により発生 するトリフルオロメタンスルホン像の理発性及び移動性 に起因して、夏好な超機細パメーンが形成できない。

[0 0 1 4] 例えば、特開平9-160246号公根、特開平9-211866号公根、特開率00-18730号公相等では、トリフェニルスルホニウム ベンタフルオロベンゼンスルホネート、ドリス (tert・ブチルフェニル) スルホニウム ベンタフルオロベンゼンスルホネート、リス (tert・ブドキシフェニル) スルホニウム ベンタフルオロベンゼンスルホネート、ドリフェニルスルホニウム 3.5・リフルオロメチルク・メンエルスルホニウム 3.5・ピス (トリフルオロメチル) フェニルスルホニウム 3.5・ピス (トリフルオロメチル) ベンゼンスルホネート等を担案しているが、これらと組み合わせるポリマーは何村も後杯で産业として非環状のアセタール基を含有するため、アウトガスによる電子ビー人の揺らぎ及びパターン側壁の荒れ等の問題を検えている。

 らぐ等の理由で所望のパターンが形成できないこと、エ ネルギービームの照射により発生した酸の酸性度が弱い ためにレジスト材料の感度が低すぎること等の大きな問 題を有している。

【0016】ところで、霧光光として電子板又は極紫料 納等を用いて感謝なパターンを形成する場合、レジスト の腹呼が呼いときには、形成されたレジストパターンの アスペクト比が板めて大きくなる。レジストパターンの アスペクト比が大きいと、レジストパターンかその形状 を保持できなくなってレジストパターンの一部が倒れて

しまうという問題、つまりパターン倒れが生じるという 問題がある。 【0017】従って、レジスト膜の厚さを250nm以 下にする必要がある。レジスト膜の厚さが250nm以

【0017】 使って、レシスト腺の厚さだ250mm以 下にする必要がある。レジスト腺の厚さが250mm以 下であると、パターン倒れが生じ難くなると共にレジス ト膜の解像度が向止する。

[0018]

【毎明が解決しようさする課題』とこが、レジスト膜の 原学を250nmよりも薄くすると、レジスト膜の未 露光部においでもアルカリ性現験能に対する海解性が高 くなって、溶解性のコントラスト(未露光部の溶解性と 露光部の溶解性とのコントラスト)が小さくめ、これ によって、溶解度が低下するという問題がある。

【0019】前記に鑑み、本発明は、レジスト膜の厚さ を250nmよりも薄くしても、溶解性のコントラスト が低下しないようにして、解像度の低下を抑制できるパ ターン形成方法を提供することを目的とする。

[0020]

【閲覧を解決するための手段】前記の目的を連載するため、本件発明者らは、末露光部の溶解性(溶解レート)とのコントラストを向上させる方類について種々の検討を加えた結果、 酸発生剤のカウンターアニオンを構成する芳香環のメタ位に電子吸引性基を導入すると、酸発生剤のベースポリマーに対する溶解阻害性が高くなることを見出した。 本原発明は、この知見に基づいて成されたものであって、具体的には以下の構成によって東現される。

【0021】 本発明に係るパターン形成方法は、酸の作用によりアルカリ性異像液に対する溶解性が変化するペ ースポリマーと、カウンターアニオンを構成する芳香環 のメタ位に少なくとも1つの電子硬の性基が導入されて おりエネルギービームが照射されると酸を発生する酸発 生剤とを有するボン硬の化学斡啶型・ジスト核本よりな り、250m以下の概算を持つレジスト核本よりな り、250m以下の概算を持つレジスト核を形成する 工程と、レジスト版に対して、様子級又は1mm帯ペ3 の nm帯の波度を持っ地索外を選邦的に開始してパターン選光を行なう工程と、パターン選光されたレジスト 膜を眼像してレジストパターンを形成する工程とを備え ている。

(0022] 本発明に係るパターン形成方法によると、

酸発生剤のカウンターアニオンを構成する芳香環のメタ 位に少なくとも1つの電子吸引性基が導入されているた め、誘鞭発生剤は従来の鞭発生剤に比べて疎水性が高く なるので、該種発生剤のペースポリマーに対する溶解阻 害性が高くなる。このため、レジスト順の未製先部にも 行る露光部と接する領域、つまり少し霧光される領域に おいて、ペースポリマーはアルカリ作風像療法に溶解し難

のコントラストが大きくなるので、レジスト膜の解像性 が向上する。 【0023】本発明に係るパターン形成方法は、レジス ト膜に対してパターン露光を行なう工程とレジスト膜を 現像する工程との間に、レジスト膜に対して120で以

くなる。従って、未露光部の溶解性と露光部の溶解性と

上且つ150℃以下の温度下でポストベークを行なうエ 【化7】
Re R2 R1 SO0* SO0* (1)

【0027】 → 他気() において、R: 及びR: は、同 権双は異様であって、水素原子、ハロゲン原子、ニトロ 基又はトリフルオロメチル陸であり三尺。及びR: の うちのかなくとも1つは水素原子ではなく、R: 、R: 及びR: は、同種又は異種であって、水素原子又はハロ ゲル原子であり、R: 及びR: は、同種又は異種であっ て、水素原子又は炭素数1~4の直鎖状膏しくは分枝状 のアルキル基であり、R: なの勢数である。

【0028】酸発生剤が一般式(1) で表わされる化合物 を含む場合、一般式(1) において、Re は水素原子又は 炭素数1~4の直頭状若しくは分枝状のアルキル基であ り、R/ は炭素数1~4の直鎖状若しくは分枝状のアル キル基であることが好ました。

【00029】また、酸発生制が一般式(1)で表わされる 化合物を含む場合、一般式(1)で表わされる化合物のカ ウンターアニオンは、ベンタフルオロベンゼンスルホネ ート、3ートリフルオロメチルベンゼンスルホネート又 は3、5ージートリフルオロメチルベンゼンスルホネート トであることが呼ましい。

【0030】また、酸発生剤が一般式(1) で表わされる 化合物を含む場合、酸発生剤は一般式(2) で表わされる 化合物を含む場合、酸発生剤は一般式(2) で表わされる

[0031] [化8] 稈を備えていることが好ましい。

【0024】ところで、本理明に係るパターン形成方法 によると、機発生剤のベースポリマーに対する溶解阻害 性が高くなるので、レジスト腺の露光部においでもアル カリ性現像練に対する溶解性が低下するという問題があ る。ところが、レジスト腺に対して120℃以上且つ1 50℃以下の温度下でポストベークを行なうと、レジスト腺の露光部におけるアルカリ性現像液に対する溶解性 を向上させることができる。

10

 【0025】本発明に係るパターン形成方法において、 酸発生剤は、一般式(1) で表わされる化合物を含むこと が好ましい。
 【0026】

【0032】- 般式(2) において、Ra 及びRu は、同様又は異様であって、水素原子、ハロゲン原子、ニトロ 基又はトリフルオロメチル量であり且つRs 及びRuの うちの少なくとも1つは水素原子ではなく、Rr 、Rs 及びRu は、同様又は異様であって、水素原子又はハロ ゲン原子である。

【0033】酸発生剤が一般式(2) で表わされる化合物 を含む場合、一般式(2) で表わされる化合物のカウンタ ーアニオンは、ベンタフルオロペンゼンスルホネート、 3ートリフルオロメチルベンゼンスルホネート又は3, 5ージートリフルオロメチルベンゼンスルホネートであ

ることが好ましい。

【0034】酸発生剤が一般式(1)で表わされる化合物と一般式(2)で表わされる化合物とを含む場合、一般式(1)で表わされる化合物の一般式(2)で表わされる化合物に対する重型剤合は、2.0以下で且つ0.2以上であることが好ましい。

【0035】酸発生剤が一般式(1) で表わされる化合物 と一般式(2) で表わされる化合物とを含む場合、一般式 50 (1) で表わされる化合物は、ジフェニルー2, 4,6トリメチルフェニルスルホニウムベンタフルオロベンゼ ンスルホネート又はジフェニルー4ーメチルフェニルス ルホニウムベンタフルオロベンゼンスルホネートであ り、一般式(2) で表わされる化合物は、トリフェニルス ルホニウムベンタフルオロベンゼンスルホネート又はト リフェニルスルホニウムー3ートリフルオロメチルベン ゼンスルホネートであることが好ましい。

【0036】本発明に係るパターン形成方法において、 ベースポリマーは、一般式(3) で表わされる第1のモノ マーユニットと、一般式(4) で表わされる第2のモノマ 10 ーユニットと、一般式(5) で表わされる第3のモノマー ユニットとを含むことが修定しい。

[0037]

【化9】

$$-\left(CH_2 - \stackrel{\text{K12}}{C}\right)$$
OH
(3)

【0038】一般式(3) において、R12 は水素原子又は メチル基である。

[0039]

[(£10]

$$(4)$$

$$R_{14}$$

$$-(CH_2 - C - \frac{R_{12}}{J_k} - CH_2 - C - \frac{R_{13}}{J_k}$$

 $[0\,0\,4\,6]$ 一般式(6) において、Ru は水素原子又は メチル基であり、Ru は水素原子又はメナル基であり、 Ru は水素原子又は炭素肉 $(-4\,0$ の直頭状着しくは分枝 状のアルキル基であり、Ru は水素原子又はメチル基で あり、Ru は彼不安定基であり、k、1及びmは、いず れも正の整数であって、 $(0.2\,5\,1)/((k+1+m))$ $\ge 0.1\,0$ 及び $(0.2\,0)/((k+1+m))$ $\ge 0.0\,0$ アを添すす。

【0047】本発明に係るパターン形成方法において、 ベースポリマーの重量平均分子量は5,000以上で目 つ20,000以下であると共に、ベースポリマーの分 散度は1.0以上で且つ2.5以下であることが好まし い。

[0048]

12
【0040】一般式(4) において、R13 は水素原子又は メチル基であり、R14 は水素原子又は炭素数 1~4の直 衛化料にくは分枠状のアルキル基である。

[0041]

【化11】

$$\begin{array}{c}
-\left(\text{CH}_2 - \stackrel{\text{Ris}}{C}\right) \\
-\left(\text{CH}_2 - \stackrel{\text{C}}{C}\right) \\
-\left(\text{COOR}_{16}\right)
\end{array} (5)$$

【0042】一般式(5) において、R15 は水素原子又は メチル基であり、R16 は酸不安定基である。

【0043】ベースポリマーが、一般式(3) で表わされる 第3のモノマーユニットと、一般式(4) で表わされる 第2のモノマーユニットと、一般式(5) で表わされる第 3のモノマーユニットとを含む場合、一般式(5) における 名18は、tertープチル基、セイーペンチル基、テトラレドロプラニル基、テトラレドロプラニル基、トラレドロプラニル基、テトラレドロプラニル基、テトラレドロプラニル基、フェチルー 2ーメデル・エネナルー2ーオキツー4 ーテトラヒドロピラニル基であることが好ましい。

【0044】本発明に係るパターン形成方法において、 ベースポリマーは、一般式(6)で表わされる化合物を含むことが好ましい。

[0045]

[化12]

【発明の実施の形態】以下、本発明の一実施形態に係る パターン形成方法について説明する。

(6)

【0049】まず、酸の作用によりアルカリ炸型保険症 対する溶解性が変化するベースポリマーと、カウンター アニオンを構成する芳香館のメタ位に少なくとも1つの 電子吸引性基が導入されておりエネルギービームが鳴場 されると酸を発生する能発生剤とを有するポン型の化学 増幅型センスト材料を準備する。商、化学増幅型レジスト 材料には、ベースポリマー、酸発生剤、溶媒、有機塩 基化合物及び界面活性剤等が含まれるが、これらについ ては後述する。

【0050】次に、回転塗布法等により、前記の化学増 幅型レジスト材料をシリコンウェハ等の半導体基板上に 50 塗布した後、ホットプレートにより、例えば70~15 0 での温度下で60~120時間加熱処理するプレベークを行なって、100 n m ~ 1000 n m の厚さを有するレジスト腺の膜を形成する。レジスト腺の順厚としては、250 n m 以下例えば150 n m ~ 250 n m であることが特ましく、150 n m ~ 200 n m であることが好ましく。してい。このようにすると、レジストルダーンのよりにアバターン側の解像度が向上するとまに、レジストバダーンにおいてパターン側

れが生じ難くなる。

【0051】次に、レジスト限に対して、電子線文化1 mm符~30nm符の波長を持つ極紫外線を選択的に照 10 射してバターン霧光が行なわれたレジスト限に対して、ホットブレートにより60~120秒間加速処理するポストペークを行なう。このようにすると、レジスト限の震災部においては、電子線又は極端外線の限射により酸が発生すると共に、酸の作用とポストベークの加熱作用とによって、ベースポリマーに含まれる酸不安定基が剛難して、カルボン酸が生成される酸不安定基が剛難して、カルボン酸が生成されるので、ベースポリマーはアルカリ可溶性に変化する

【0052】ポストペークの温度としては、120℃以 20 上且つ150℃以下の範囲が好ましく、130℃以上且 つ150℃以下の範囲が好ましく。このようにすると、 酸発生剤の影響により溶解阻害性が高くなっているレジ スト展の露光部のアルカリ性現像液に対する溶解性が向 上する。

【0053】次に、ポストベークが行なわれたレジスト 膜に対して、スプレー法、バドル法又はディップ法等に よりアルカリ性現像液を用いて30~120時間の現像 を行なった後、洗浄することにより、レジストバターン を形成する。

【0054】アルカリ銀像被としては、例えば、アルカリ金属水像化物、アンモニア水、アルキルアミン類、アルカノールアミン類、アルカノールアミン類、複素環ズアミン、テトラアルキルアンモニウムとドロキシド類等のアルカリ性化合物が、通常、0.01~20重層%、放策とくは1~5重度%の濃度となるように溶解されてなるアルカリ性水溶液が使用される。物に好ましいアルカリ性風像液は、テトラアルキルアンモニウムとドロキンド類の水溶液である。また、前記アルカリ性水溶液からなる現像液には、例えば、メタノール着しくはエタノール等の水溶性有機溶剤 40 以は昇函形性制等を塗面定断してもよい。

【0055】本実施形線によると、酸発生剤のカウンターアニオンを構成する芳香環のメタ位に少なくとも1つの電子吸引性話が導入されているため、高機発生剤は従来の酸性生剤に比べて成水性が高くなるので、試機発生剤のベースポリマーに対する溶剤削害性が高くなる。このため、レジスト膜の未需洗剤における腐光剤と振する領域、つまり少し露光される領域において、ベースポリマーはアカカリ性現像液に溶解し難くなる。従って、未98数光節の溶解性と露が出から解析とのコントラストが大

きくなるので、レジスト膜の解像性が向上する。

【0056】また、120で以上且つ150で以下の温度でポストベークするため、酸発生剤の影響により溶解 関連性が高くなっているレジスト膜の露光部のアルカリ 性現像確に対する溶解性が向トする。

14

【0057】本実施形態に係るパターン形成方法に用いるベースポリマーは、酸の存在下では加熱しなくても直ちに分解する非環状のアセタール基等を酸不安定基として懸重するポリマーとは異なり、酸の存在下において加熱されたければ今級とが開墾機と、たい端不安空は冬帳番

熱されなければ分解及び解離をしない酸不安定基を懸重している。後って、例えば電子線ビームの照射中にアウトガスを発生することが殆どないので、電子線ビームに揺らきが起きる等の恐れは少ない。

【0058】ところで、このようなベースボリマーは、 エッチング耐性が下足する発生があるが、これに対して は、スチレン単位の芳香環にアルキル基を導入したり、 (メタ) アクリル酸エステルのエステル残基に脂環状炭 化水素基を導入したりすることにより対応できる。

【0059】また、本生施形態に係るバターン形成方法 に用いる酸性生剤としては、芳香族スルホニウム塩を使 用しているが、低いエネルギーの照射量(高速度)でカ ルボン酸エステルを解離させると共に酸の揮発性又は移 動性を極力期削するために、酸発生剤のカウンターアニ 子吸引性基(例えば、ハロゲン原子、ニトロ基、トリフル オロメチル基等)が導入されている。これにより、カウ ンターアニオン部(仮は特に強い酸性鬼を有する芳香族ス ルホン酸を中重する。

【0060】また、本実施形態に係るパターン形成方法 に用いるレジスト材料によると、生成される酸の揮発及 び移動が少ないので、PED及び貯蔵安定性は問題にな らない。

【0061】以下、本実施形態、係るパターン形成方法 を評価するために行なった実験結果について説明する。 【0062】図1は、レジスト環の側厚と、ラインアン ドスペースの解像性との関係を示しており、未実施形態 及び健本例共に、E B プロジェクション需光を行なった 後に、130℃の温度下で90秒間のボストペークを行 なった場合である。図 1から分かるように、未実施形態 のパターン形成方法によると、レジスト膜の照原を25 0 nmよりも小さくしても、解像変が低下しないことが かかる。

【0063】例2は、ポストペークの温度と、ラインアンドスペースの解像性との関係を示しており、本実施形態度及び従来例共に、200mの厚さを持つレジスト膜に対してEBプロジェクション需光装置(加速電圧:100keV)を用いてパターン需光を行なった後に、90秒間のポストペークを行なった場合である。図2から、ポストペークの温度を120℃以上目つ150℃以

下に設定すると、レジスト膜の膜厚が小さくても、優れ た解像性を得られることが分かる。

【0064】 (酸発生剤) 以下、本実施形態に係るパタ 一ン形成方法に用いる化学増幅型レジスト材料に含まれ る酵発生剤について説明する。

[(k:1:3]]

$$(R_7)_n \xrightarrow{R_0} \xrightarrow{R_0} \xrightarrow{R_2} \xrightarrow{R_1} \xrightarrow{R_0} \xrightarrow{SO_5} (1)$$

【0067】 一般式(1) において、R2 及びR4 は、同 種又は異種であって、水素原子、ハロゲン原子、ニトロ 基又はトリフルオロメチル基であり且つR2 及びR4 の うちの少なくとも1つは水素原子ではなく、R1、R3 及びRsは、同種又は異種であって、水素原子又はハロ ゲン原子であり、R。及びR/は、同種又は異種であっ て、水素原子又は炭素数1~4の直鎖状若しくは分枝状 のアルキル基であり、nは1~3の整数である。尚、R 6 が水素原子又は炭素数1~4の直鎖状若しくは分枝状 のアルキル基であり、 R_7 が炭素数 $1 \sim 4$ の直鎖状若し くは分枝状のアルキル基であることがより好ましい。

【0068】尚、ハロゲン原子としてはフッ素原子、塩 素原子又は臭素原子が挙げられる。

【0 0 6 9】また、炭素数 1 ~ 4 の直鎖状若しくは分枝 状のアルキル基としては、例えばメチル基、エチル基、 n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブ 30 チル基、sec-プチル基又はtert-プチル基等が挙げられ るが、これらに限定されるものではない。

【0070】一般式(1) で表わされる化合物のカウンタ ーアニオンとしては、ペンタフルオロベンゼンスルホネ ート、3-トリフルオロメチルベンゼンスルホネート又 は3,5-ジートリフルオロメチルベンゼンスルホネー ト等が挙げられる。

【0071】そして、一般式(1) で表わされる化合物の 代表例としては、ジフェニル-2、4、6-トリメチル フェニルスルホニウム ペンタフルオロベンゼンスルホ ネート又はジフェニルー4-メチルフェニルスルホニウ ム ペンタフルオロベンゼンスルホネートが挙げられ

【0072】また、酸発生剤としては、一般式(1)で表 わされる化合物と共に、一般式(2)で表わされる化合物 を含むことが好ましい。

[0073] [(E:1.4]

【0074】一般式(2) において、Rs 及びR10は、同 種又は異種であって、水素原子、ハロゲン原子、ニトロ 基又はトリフルオロメチル基であり且つR® 及びR10の うちの少なくとも1つは水素原子ではなく、R7、R9 及びRuは、同種又は異種であって、水素原子又はハロ ゲン原子である。

【0075】尚、ハロゲン原子としてはフッ素原子、塩 素原子又は臭素原子が挙げられる。

【0076】また、炭素数1~4の直鎖状若しくは分枝 状のアルキル基としては、例えばメチル基、エチル基、 n - プロピル基、イソプロピル基、n - プチル基、イソブ チル基、sec-ブチル基又はtert-ブチル基等が挙げられ るが、これらに限定されるものではない。

【0077】一般式(2) で表わされる化合物のカウンタ アニオンとしては、ペンタフルオロベンゼンスルホネ ート、3-トリフルオロメチルベンゼンスルホネート又 は3.5-ジートリフルオロメチルベンゼンスルホネー トを用いることが好ましい。

【0078】そして、一般式(2) で表わされる化合物の 代表例としては、トリフェニルスルホニウム ペンタフ ルオロベンゼンスルホネート又はトリフェニルスルホニ ウム3-トリフルオロメチルベンゼンスルホネート等が 挙げられる。

【0079】一般式(1) 及び一般式(2) で表わされる化 合物は、いずれも強い酸性度を有するスルホン酸を発生 させるため、カウンターアニオンの芳香環のメタ位に少 なくとも1つの電子吸引性基(例えば、ハロゲン原子、 ニトロ基、トリフルオロメチル基等)が導入されてい

50 %

....

18

【0080】一般式(1) で表わされる化合物のカチオン は、芳香電にアルキル基が導入された置換アリールスル ホニウムでさるため、現象強に対する溶解側当効果が極 めて高いため、バターン提界操像領域でのパターン潰れ の防止効果が高い。また、一般式(2) で表わされる化合 物のカチオンは、無置後アリールスルホニウムであるた め、バターン限界解像領域でのパターン倒れの抑制効果 が高い。

【0081】一般式(1) で表わされる化合物の具体例と しては、例えば以下のものが挙げられるが、これらに限 10 定されるものではない。

【0082】ジフェニル 4-メチルフェニルスルホニウ ム ペンタフルオロベンゼンスルホネート、ジフェニル 4-メチルフェニルスルホニウム 2.5-ジクロロベンゼン スルホネート、ジフェニル 4-メチルフェニルスルホニ ウム 2.4.5-トリクロロベンゼンスルホネート、ジフェ ニル 4-メチルフェニルスルホニウム 3-ニトロベンゼン スルホネート、ジフェニル 4-メチルフェニルスルホニ ウム 3.5-ジニトロベンゼンスルホネート、ジフェニル 4-メチルフェニルスルホニウム 3-トリフルオロメチル ベンゼンスルホネート、ジフェニル 4-メチルフェニル スルホニウム 3.5-ジ-トリフルオロメチルベンゼンスル ホネート、ジフェニル 2.4-ジメチルフェニルスルホニ ウム ベンタフルオロベンゼンスルホネート、ジフェニ ル 2.4-ジメチルフェニルスルホニウム 2.5-ジクロロベ ンゼンスルホネート、ジフェニル 2,4-ジメチルフェニ ルスルホニウム 2,4,5-トリクロロベンゼンスルホネー ト、ジフェニル 2.4-ジメチルフェニルスルホニウム 3-ニトロベンゼンスルホネート、ジフェニル 2,4-ジメチ ルフェニルスルホニウム 3,5-ジニトロベンゼンスルホ ネート、ジフェニル 2.4-ジメチルフェニルスルホニウ ム 3-トリフルオロメチルベンゼンスルホネート、ジフ ェニル 2.4-ジメチルフェニルスルホニウム 3.5-ジ-ト リフルオロメチルベンゼンスルホネート、ジフェニル 2,4,6-トリメチルフェニルスルホニウム ペンタフルオ ロベンゼンスルホネート、ジフェニル 2,4,6-トリメチ ルフェニルスルホニウム 2,5-ジクロロベンゼンスルホ ネート、ジフェニル 2.4.6-トリメチルフェニルスルホ ニウム 2.4.5-トリクロロベンゼンスルホネート、ジフ ェニル 2.4.6-トリメチルフェニルスルホニウム 3-ニト ロベンゼンスルホネート、ジフェニル 2.4.6-トリメチ ルフェニルスルホニウム 3.5-ジニトロベンゼンスルホ ネート、ジフェニル 2.4.6-トリメチルフェニルスルホ ニウム 3-トリフルオロメチルベンゼンスルホネート、 ジフェニル 2,4,6-トリメチルフェニルスルホニウム 3, 5-ジ-トリフルオロメチルベンゼンスルホネート、ジフ ェニル 4-エチルフェニルスルホニウム ペンタフルオロ ベンゼンスルホネート、ジフェニル 4-エチルフェニル スルホニウム 2.5-ジクロロベンゼンスルホネート、ジ フェニル 4-エチルフェニルスルホニウム 3-トリフルオ 50

ロメチルベンゼンスルホネート、ジフェニル 4-エチル フェニルスルホニウム 3.5-ジ-トリフルオロメチルベン ゼンスルホネート、ジフェニル 4-n-プロピルフェニル スルホニウム ペンタフルオロベンゼンスルホネート、 ジフェニル 4-n-プロピルフェニルスルホニウム3-トリ フルオロメチルベンゼンスルホネート、ジフェニル 4-イソプロピルフェニルスルホニウム ペンタフルオロベ ンゼンスルホネート、ジフェニル 4-イソプロピルフェ ニルスルホニウム 3-トリフルオロメチルベンゼンスル ホネート、ジフェニル 4-n-プチルフェニルスルホニウ ム ペンタフルオロベンゼンスルホネート、ジフェニル 4-n-ブチルフェニルスルホニウム 3-トリフルオロメチ ルベンゼンスルホネート、ジフェニル 4-イソブチルフ ェニルスルホニウム ペンタフルオロベンゼンスルホネ ート、ジフェニル 4-イソプチルフェニルスルホニウム 3-トリフルオロメチルベンゼンスルホネート、ジフェニ ル 4-sec-ブチルフェニルスルホニウム ペンタフルオロ ベンゼンスルホネート、ジフェニル 4-sec-プチルフェ ニルスルホニウム 3-トリフルオロメチルベンゼンスル ホネート、ジフェニル4-tert-ブチルフェニルスルホニ ウム ペンタフルオロベンゼンスルホネート、ジフェニ ル 4-tert-プチルフェニルスルホニウム 2,5-ジクロロ ベンゼンスルホネート、ジフェニル 4-tert-プチルフェ ニルスルホニウム 2.4.5-トリクロロベンゼンスルホネ ート、ジフェニル 4-tert-ブチルフェニルスルホニウム 3-ニトロベンゼンスルホネート、ジフェニル 4-tert-プチルフェニルスルホニウム 3.5-ジニトロベンゼンス ルホネート、ジフェニル 4-tert-プチルフェニルスルホ ニウム 3-トリフルオロメチルベンゼンスルホネート、 ジフェニル 4-tert-ブチルフェニルスルホニウム 3,5-ジ-トリフルオロメチルベンゼンスルホネート、トリス (4-メチルフェニル) スルホニウム ペンタフルオロベ ンゼンスルホネート、トリス(4-メチルフェニル)スル ホニウム 3-トリフルオロメチルベンゼンスルホネー ト、トリス(4-メチルフェニル)スルホニウム 3,5-ジ-トリフルオロメチルベンゼンスルホネート、トリス(4-エチルフェニル) スルホニウム ペンタフルオロベンゼ ンスルホネート、トリス (4-n-プロピルエチルフェニ ル) スルホニウム ペンタフルオロベンゼンスルホネー ト、トリス(4-イソプロピルフェニル)スルホニウム ペンタフルオロベンゼンスルホネート、トリス(4-イソ プロピルフェニル) スルホニウム 3-トリフルオロメチ ルベンゼンスルホネート、トリス(4-イソプロピルフェ ニル) スルホニウム 3,5-ジ-トリフルオロメチルベンゼ ンスルホネート、ビス(4-メチルフェニル)フェニルス ルホニウム ペンタフルオロベンゼンスルホネート、ビ ス(4-メチルフェニル)フェニルスルホニウム 2.5-ジ クロロベンゼンスルホネート、ピス (4-メチルフェニ ル) フェニルスルホニウム 3-トリフルオロメチルベン ゼンスルホネート、ビス(4-メチルフェニル)フェニル スルホニウム 3,5-ジ-トリフルオロメチルベンゼンスル ホネート。

【0083】一般式(2) で表わされる化合物の例として は、例えば以下のものが挙げられるが、これらに限定さ れるものではない。

【0084】トリフェニルスルホニウム ベンタフルル ロベンゼンスルホネート、トリフェニルスルホニウム 2.5・ジクロロベンゼンスルホネート、トリフェニルスル ホニウム 2.4.5・トリクロロベンゼンスルホネート、ト リフェニルスルホニウム 3.5・ジニトロベンゼン スルホネート、トリフェニルスルホニウム 3.5・ジニトロベンゼン スルホネート、トリフェニルスルホニウム 3.トリフルホ コウム 3.5・ジトリフルオロメチルベンゼンスルホネート。トリフェニルスルホ ニウム 3.5・ジトリフルオロメチルベンゼンスルホネート。

【0085】一般式(1) で表わされる化合物は、例えば 次のような方法で合成することができる。

【00086】 すなわち、一般式(7)で表わされる化合物 を、塩化メチレン、臭化メチレン、1,2-ジクロロエタン 若しくはクロロホルム等のハロゲン化炭化水素の溶媒、 ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素の溶 媒、双はこれらの溶媒とエチルエーテル、イソプロビル エーテル、テトラヒドロフラン、1,2-ジメチルエタン等 のエーテル報とが混合された溶媒に溶解する。

[0087]

 $\begin{array}{c|c}
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & & & \\
 & &$

【0088】一般式(7) において、R6 は水素原子又は 炭素数1~4の直鎖状若しくは分枝状のアルキル基であ る。

[0090]

[(E | 6] — MgX (8)

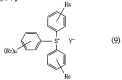
【0091】一般式(8) において、R7 は水素原子又は 炭素数1~4の直鎖状若しくは分校状のアルキル基であ り、nは1~3の整数であり、Xはハロゲン原子であ る。

【0092】次に、反応が終了すると、反応液を、0~30℃の温度下で、臭化水素酸水溶液、塩酸水溶液又は ヨウ化水素酸水溶液等のハロゲン化水素酸水溶液で処理 する。このようにすると、一般式(9) で表わされる化合 物が得られる。

20

[0093]

【化17】



【0094】一般式(9) において、R6及びR7は、同 種又は異種であって、水素原子又は炭素数1~4の直鎖 我もしくは分枝状のアルキル基であり、nは1~3の整 数であり、Yはハロゲン原子である。

【0095】次に、一般式(9)で表わされる化合物を、塩化メチレン、メタノール、エタノール、イソプロパノール、水又はこれらが混合された溶媒に溶解した後、該溶液に0.9~1.5モルの有機又ルホン海酸な密加し、その後、0~50℃の温度下で0.5~20時間提升して反応させると、一般式(1)で表わされる化合物が得られる。

【0096】尚、一般式(2)で表わされる化合物も、前述と同様の方法で得ることができる。

【0097】ところで、一便式(1)で表わされる化合物 は、強酸を発生すると共にアルカリ性現像液に対する溶 解阻害性が極めて高い。また、一般式(2)で表わされる 化合物機発生剤は、強減を発生すると共にアルカリ性現 像液に対する溶解阻害性が一般式(1)で表わされる化合 物よりも低い。

【0098】従って、総発生剤としては、一般式())で 表わされる化合物が単独で含まれる酸発生剤、又は一般 式(2)で表わされる化合物が単独で含まれる酸発生剤を 用いることができるが、これら両方の化合物が含まれる 酸発生剤を用いることがより好ましい。以下、その理由 について適即する。

【0099】一般式(1) で表わされる化合物のみを含む 酸発生剤を用いると、限界解像領域においてパターン倒 れが発生しやすい。また、一般式(2) で表わされる化合 物のみを含む酸発生剤を用いると、パターンが潰れ易い ため解像性に限度がある。

【0100】ところが、一般式(I) で表わされる化合物 と一般式(2) で表わされる化合物とを含む酸発生剤を用 いると、前述の問題が解消されて、高感度性及び高解像 性を合わせ持つと共にパターン形状が良好になる。

(0 1 0 1) この場合、一般式() で表わされる化合物の一般式(2) で表わされる化合物に対する重量部合は、2. の以下で目つ0. 2以上であることが呼ましい。その理由は次の通りである。すなわち、一般式(1) で表わされる化合物の一般式(2) で表わされる化合物に対する生涯割合が2. 0を超えると、レジスト版の処態が低下すると共に、微細なレジストパターンを形成したときにパターン側はが発生する表れがある。一方、一般式(1) で表わされる化合物の一般式(2) で表わされる化合物に対する重集割合が0. 2 未満であると、溶解阻害性が低対する重集割合が0. 2 未満であると、溶解阻害性が低下するため、微細なレジストパターンを形成したとき、パターンが消化下解像性が低下する表が流する。

【0102】このような観点から、一般式(1)で表わされる化合物とを混合して、高感度性及び高解像性を合わせ持つと共にパターン形状が良好であるレジストパターンを形成するためには、以下の化合物を用いることが特に好ましい。

【0 1 0 3】 一般式(1) で表わされる化合物としては、 以下のものが挙げられる。ジフェニル-2.4.6-トリメチ ルフェニルスルホニウム ペンタフルオロベンゼンスル ホネート、ジフェニル-2.4.6-トリメチルフェニルスル ホニウム 3-トリフルオロメチルベンゼンスルホネー ト、ジフェニル-2.4.6-トリメチルフェニルスルホニウ ム 3.5-ジ-トリフルオロメチルベンゼンスルホネート、 ジフェニル-2.4.6-トリメチルフェニルスルホニウム 2,5-ジクロロベンゼンスルホネート、ジフェニル-4-メ チルフェニルスルホニウム ペンタフルオロベンゼンス ルホネート、ジフェニル-4-メチルフェニルスルホニウ ム 3-トリフルオロメチルベンゼンスルホネート、ジフ ェニル-4-メチルフェニルスルホニウム 3.5-ジ-トリフ ルオロメチルベンゼンスルホネート、ジフェニル-4-メ チルフェニルスルホニウム 2.5-ジクロロベンゼンスル ホネートがより好ましく、ジフェニル-2,4,6-トリメチ ルフェニルスルホニウム ベンタフルオロベンゼンスル ホネート、ジフェニル-4-メチルフェニルスルホニウム ペンタフルオロベンゼンスルホネート。

【0104】また、一般式(2) で表わされる化合物としては、以下のものが挙げられる。

【0 1 0 5 】 トリフェニルスルホニウム ペンタフルオ ロベンゼンスルホネート、トリフェニルスルホニウム 3 -トリフルオロメチルペンゼンスルホネート、トリフェ ニルスルホニウム 3.5-ジートリフルオロメチルペンゼン スルホネート、トリフェニルスルホニウム 2.5-ジクロ ロベンゼンスルホネート、トリフェニルスルホニウムペ ンタフルオロペンゼンスルホネート、トリフェニルスル ホニウム 3-トリフルオロメチルペンゼンスルホネー

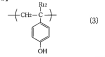
【0106】(ベースポリマー)以下、本実施形態に係 50 ドロキシ-α-メチルスチレン等が挙げられる。

22 るパターン形成方法に用いる化学増幅型レジスト材料に 含まれるベースポリマーについて説明する。

[0107] ベースポリマーとしては、一般式(3) で表わされる第1のモノマーユニットと、一般式(4) で表わされる第2のモノマーユニットと、一般式(5) で表わされる第2のモノマーユニットとを含むことが好ましい。

[0108]

【化18】



【0109】一般式(3) において、R₁₂ は水素原子又は メチル基である。

[0110]

【化19】

$$\begin{array}{c}
R_{13} \\
-CH_2-C
\end{array}$$
(4)

【0111】一般式(4) において、Rn は水素原子又は メチル基であり、Rn は水素原子又は炭素数 1~4の直 銀状管しくは分枝状のアルキル基としては、例えば メチル基、エチル基、n-プロビル基、イソプロビル基、 n-プチル基、ペソプチル基、sec-プチル基又はtert-プ チル基等が発生される。

[0112]

【化20】

$$\begin{array}{c}
R_{15} \\
- CH_2 - C \\
- COOR_{15}
\end{array}$$
(5)

【0113】 - 般式(\S) において、R15 は水楽駅子又はメチル基であり、R16 は様不安定基である。 微不安定基 としては、例えばでローブール基、テトラヒドロピラニル基、テトラヒドロプラニル基、1-アグマンチル基、2-メチル2-アグマンチル基、4-メチル2-アグマンチル基、4-メテル2-ドロピラニル基(3-ビドロピラニル基(3-ビドロピラニル基(3-ビドロピラニル基(3-ビドロピラニル基(3-ビドロピラニル基(3-ビドロピラニル基(3-ビドロポン 3-ビドロポン 3-ビボー 3-ビボ

【0114】一般式(3) で表わされる第1のモノマーユ ニットとしては、例えばp-ヒドロキシスチレン又はp-ヒ ドロキシ-α-メチルスチレン等が挙げられる。 【0115】 - 般式(4) で表わされる第2のモノマーユ ニットとしては、例えばスチレン、p.メチルスチレン、 ニメチルスチレン、p.エチルスチレン、p. n ープロピル スチレン、p-イソブタロピルスチレン、p- n:ブチルスチ レン、p-イソブチルスチレン、p- soc・ブチルスチレン 又はp- tort・ブチル等が挙行るれる。

ル、メタクリル酸1・メチルシクロヘキシル、メタクリル 酸 テトラヒドロビラニル、メタクリル酸テトラヒドロ フラニル、メタクリル酸 1・アダマンチル、メタクリル 酸 2・メチル・2・アダマンチル、メタクリル酸 4 - メチル - 2 - オキソー 4 - テトラビトロビラニル、メタクリル 酸 トリフェニルメチル、メタクリル酸 1.1・ジフェニル エチル又はメタクリル酸 2・フェニル 2・プロビル等が挙 げられる。

24

【0117】 一般式(3) で表わされる第1のモノマーユニット、一般式(4) で表わされる第2のモノマーユニット、及び一般式(5) で表わされる第3のモノマーユニットを含むペースポリマーとしては、一般式(6) で表わされる化合物が解げられる。 【0118】

[0118] [fk21]

- (CH₂-C) (C

【0 1 1 9 】 一般式(6) において、Rn は未来原子又はメチル基であり、Rn は水来原子又はメチル基であり、Rn は水来原子又はメチル基であり、Rn は水薬原子又はメチル基であり、なのアル・ル番であり、R は 未来原子又はメチル基であり、Rn は酸不安定基であり、k、1 及びmは、いずれも正少整数であって、0.25≥1/(k+1+m)≥0.10%、20、10次00、20≥m/(k+1+m)≥0.10

【0120】一般式(6) で表わされるポリマーの具体例 としては、以下のものが挙げられるが、これらに限られ るものではない。また、これらのポリマーを単独で又は 組み合わせて用いてもよい。

7を満たす。

【0121】ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/ アクリル酸 tert-プチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレ ン/スチレン/アクリル酸 tert-ペンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸 1-メチル シクロヘキシル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチ レン/アクリル酸 テトラヒドロピラニル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸 1-アダマ ンチル)、ボリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/ア クリル酸 2-メチル-2-アダマンチル)、ポリ (p-ヒドロ キシスチレン/スチレン/アクリル酸 4-メチル-2 ーオキソー4ーテトラヒドロピラニル)、ポリ (p-ヒド ロキシスチレン/スチレン/アクリル酸トリフェニルメ チル)、ボリ(p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アク リル酸 1,1-ジフェニルエチル)、ポリ (p-ヒドロキシ スチレン/スチレン/アクリル酸2-フェニル-2-プロピ ル)、ポリ(p-ヒドロキシ-α-メチルスチレン/スチレ 50

ン/アクリル酸 tert-プチル)、ポリ (p-ヒドロキシα-メチルスチレン/スチレン/アクリル酸 tert-ペン チル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/メタ クリル酸 tert-プチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン /スチレン/メタクリル酸 tert-ペンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/メタクリル酸1-メチル シクロヘキシル)、ボリ(p-ヒドロキシスチレン/スチ 30 レン/メタクリル酸 テトラヒドロピラニル)、ボリ (p -ヒドロキシスチレン/スチレン/メタクリル酸 1-アダ マンチル)、ポリ(p-ヒドロキシスチレン/スチレン/ メタクリル酸 2-メチル-2-アダマンチル)、ボリ (p-ヒ ドロキシスチレン/スチレン/メタクリル酸 4-メチ ルー2-オキソー4-テトラヒドロピラニル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/メタクリル酸 ト リフェニルメチル)、ボリ (p-ヒドロキシスチレン/ス チレン/メタクリル酸 1.1-ジフェニルエチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/メタクリル砂 2-フェニル-2-プロピル)、ポリ (p-ヒドロキシ-α-メチ ルスチレン/スチレン/メタクリル酸 tert-ブチル)、 ポリ (p-ヒドロキシ-α-メチルスチレン/スチレン/メ タクリル酸 tert-ペンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチ レン/p-メチルスチレン/アクリル酸tert-プチル)、 ポリ (p-ヒドロキシスチレン/m-メチルスチレン/アク リル酸tert-プチル)、ポリ(p-ヒドロキシスチレン/p -メチルスチレン/アクリル酸tert-ペンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/m-メチルスチレン/アクリル 酸 tert-ペンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-メチルスチレン/アクリル酸 1-メチルシクロヘキシ

ル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/m-メチルスチレン /アクリル酸 1-メチルシクロヘキシル)、ポリ (n-ヒ ドロキシスチレン/p-メチルスチレン/アクリル酸 テ トラヒドロピラニル)、ポリ(p-ヒドロキシスチレン/ n-メチルスチレン/アクリル酸 1-アダマンチル)、ポ リ (p-ヒドロキシスチレン/m-メチルスチレン/アクリ ル酸 1-アダマンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン /p-メチルスチレン/アクリル酸 2-メチル-2-アダマン チル)、ポリ(p-ヒドロキシスチレン/m-メチルスチレ ン/アクリル酸 2-メチル-2-アダマンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-メチルスチレン/アクリル酸 4-メチル-2-オキソ-4-テトラヒドロピラニ ル)、ポリ (n-ヒドロキシスチレン/m-メチルスチレン /アクリル酸 4-メチル-2-オキソ-4-テトラヒ ドロピラニル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-メチ ルスチレン/アクリル酸トリフェニルメチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-メチルスチレン/アクリル 酸 1.1-ジフェニルエチル)、ポリ(p-ヒドロキシスチ レン/n-メチルスチレン/アクリル酸 2-フェニル-2-プ ロピル)、ポリ (p-ヒドロキシ-α-メチルスチレン/p- 20 メチルスチレン/アクリル酸 tert-ブチル)、ポリ (n-ヒドロキシ-α-メチルスチレン/n-メチルスチレン/ア クリル酸 tert-ペンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレ ン/p-メチルスチレン/メタクリル酸 tert-ブチル)、 ポリ (p-ヒドロキシスチレン/m-メチルスチレン/メタ クリル酸 tert-プチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン /p-メチルスチレン/メタクリル酸 tert-ペンチル)、 ポリ (n-ヒドロキシスチレン/m-メチルスチレン/メタ クリル酸 tert-ペンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレ ン/p-メチルスチレン/メタクリル酸 1-メチルシクロ ヘキシル)、ポリ(p-ヒドロキシスチレン/m-メチルス チレン/メタクリル酸 1-メチルシクロヘキシル)、ポ リ (p-ヒドロキシスチレン/p-メチルスチレン/メタク リル酸 テトラヒドロピラニル)、ポリ (p-ヒドロキシ スチレン/p-メチルスチレン/メタクリル酸 1-アダマ ンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/m-メチルスチ レン/メタクリル酸 1-アダマンチル)、ポリ (p-ヒド ロキシスチレン/n-メチルスチレン/メタクリル酸 2-メチル-2-アダマンチル)、ポリ(n-ヒドロキシスチレ ン/m-メチルスチレン/メタクリル酸 2-メチル-2-アダ 40 マンチル)、ポリ(p-ヒドロキシスチレン/p-メチルス チレン/メタクリル酸4-メチル-2-オキソ-4-テ トラヒドロピラニル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/ α-メチルスチレン/メタクリル酸 4-メチル-2-オ キソー4ーテトラヒドロピラニル)、ポリ (n-ヒドロキ シスチレン/p-メチルスチレン/メタクリル酸 トリフ ェニルメチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-メチ ルスチレン/メタクリル酸 1.1-ジフェニルエチル)、 ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-メチルスチレン/メタ

クリル酸 2-フェニル-2-プロピル)、ボリ (p-ヒドロキ 50

シ-α-メチルスチレン/p-メチルスチレン/メタクリル 酸 tert-プチル)、ポリ (p-ヒドロキシ-α-メチルスチ レン/n-メチルスチレン/メタクリル酸 tert-ペンチ ル)、ポリ (n-ヒドロキシスチレン/n-エチルスチレン /アクリル酸 tert-プチル)、ポリ (n-ヒドロキシスチ レン/p-エチルスチレン/アクリル酸 tert-ペンチ ル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-エチルスチレン /アクリル酸 1-メチルシクロヘキシル)、ポリ (p-ヒ ドロキシスチレン/p-エチルスチレン/アクリル酸 1-アダマンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-エチ ルスチレン/アクリル酸 2-メチル-2-アダマンチル)、 ポリ (n-ヒドロキシスチレン/n-エチルスチレン/アク リル酸 4-メチル-2-オキソ-4-テトラヒドロピ ラニル)、ポリ (p-ヒドロキシ-α-メチルスチレン/p-エチルスチレン/アクリル酸tert-プチル)、ポリ (p-ヒドロキシ-α-メチルスチレン/p-エチルスチレン/ア クリル酸 tert-ペンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレ ン/p-エチルスチレン/メタクリル酸 tert-プチル)、 ポリ(p-ヒドロキシスチレン/p-エチルスチレン/メタ クリル酸 tert-ペンチル)、ボリ (n-ヒドロキシスチレ ン/n-エチルスチレン/メタクリル酶 1-メチルシクロ ヘキシル)、ポリ(p-ヒドロキシスチレン/p-エチルス チレン/メタクリル酸 1-アダマンチル)、ポリ (p-ヒ ドロキシスチレン/p-エチルスチレン/メタクリル酸 2 -メチル-2-アダマンチル)、ボリ(p-ヒドロキシスチレ ン/p-エチルスチレン/メタクリル酸 4-メチル-2 ーオキソー4ーテトラヒドロピラニル)、ポリ (p-ヒド ロキシ-α-メチルスチレン/p-エチルスチレン/メタク リル酸 tert-ブチル)、ポリ (p-ヒドロキシ-α-メチル スチレン/p-エチルスチレン/メタクリル砂 tert-ペン チル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-n-プロピル スチレン/アクリル酸 tert-プチル)、ポリ(p-ヒドロ キシスチレン/p-n-プロピルスチレン/アクリル酸 te rt-ペンチル)、ポリ(p-ヒドロキシスチレン/p-n-プ ロピルスチレン/アクリル酸 1-メチルシクロヘキシ ル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-n-プロピルス チレン/アクリル酸 1-アダマンチル)、ポリ (p-ヒド ロキシスチレン/n-n-プロピルスチレン/アクリル酸 2-メチル-2-アダマンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチ レン/p-n-プロピルスチレン/アクリル酸4-メチル -2-オキソ-4-テトラヒドロピラニル)、ポリ (p-ヒドロキシ-α-メチルスチレン/p-n-プロピルスチレ ン/アクリル酸 tert-ブチル)、ポリ (p-ヒドロキシα-メチルスチレン/p-n-プロピルスチレン/アクリル 酸 tert-ペンチル)、ボリ (p-ヒドロキシスチレン/pn-プロピルスチレン/メタクリル酸 tert-ブチル)、 ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-n-プロピルスチレン /メタクリル酸 tert-ペンチル)、ポリ(p-ヒドロキシ スチレン/p-n-プロピルスチレン/メタクリル酸 1-メ チルシクロヘキシル)、ボリ (p-ヒドロキシスチレン/

28

n-n-プロピルスチレン/メタクリル酸 1-アダマンチ ル) . ポリ (n-ヒドロキシスチレン/n-n-プロピルス チレン/メタクリル酸 2-メチル-2-アダマンチル)、ポ リ (p-ヒドロキシスチレン/p-n-プロピルスチレン/ メタクリル酸 4-メチル-2-オキソ-4-テトラヒ ドロピラニル)、ポリ (p-ヒドロキシ-α-メチルスチレ ン/p-n-プロピルスチレン/メタクリル酸 tert-ブチ ル)、ポリ (p-ヒドロキシ-α-メチルスチレン/p-n-プロピルスチレン/メタクリル酸 tert-ベンチル)、ボ リ(p-ヒドロキシスチレン/p-イソプロピルスチレン/ アクリル酸 tert-プチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレ ン/n-イソプロピルスチレン/アクリル酸 tert-ペンチ ル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-イソプロピルス チレン/アクリル酸 1-メチルシクロヘキシル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-イソプロピルスチレン/ア クリル酸 1-アダマンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチ レン/p-イソプロピルスチレン/アクリル酸 2-メチル-2-アダマンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-イ ソプロピルスチレン/アクリル酸 4-メチル-2-オ キソー4ーテトラヒドロピラニル)、ボリ (n-ヒドロキ 20 シ-α-メチルスチレン/n-イソプロピルスチレン/アク リル酸 tert-プチル)、ポリ (p-ヒドロキシ-α-メチル スチレン/p-イソプロピルスチレン/アクリル酸 tert-ペンチル)、ポリ(p-ヒドロキシスチレン/p-イソプロ ピルスチレン/メタクリル酸 tert-ブチル)、ボリ (p-ヒドロキシスチレン/p-イソプロピルスチレン/メタク リル酸 tert-ペンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン /n-イソプロピルスチレン/メタクリル酸 1-メチルシ クロヘキシル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-イソ プロピルスチレン/メタクリル酸 1-アダマンチル)、 ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-イソプロピルスチレン /メタクリル酸 2-メチル-2-アダマンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-イソプロピルスチレン/メタク リル酸 4-メチル-2-オキソ-4-テトラヒドロピ ラニル)、ポリ (p-ヒドロキシ-α-メチルスチレン/p-イソプロピルスチレン/メタクリル酸 tert-ブチル). ポリ (p-ヒドロキシ-α-メチルスチレン/p-イソプロピ ルスチレン/メタクリル酸 tert-ペンチル)、ポリ (n-ヒドロキシスチレン/p-n-プチルスチレン/アクリル酸 tert-プチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p- n-プチルスチレン/アクリル酸 tert-ペンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-n-ブチルスチレン/アク リル酸 1-メチルシクロヘキシル) . ポリ (n-ヒドロキ シスチレン/p- n-プチルスチレン/アクリル酸 1-アダ マンチル)、ボリ (p-ヒドロキシスチレン/p-n-プチ ルスチレン/アクリル酸 2-メチル-2-アダマンチル)、 ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p- n-プチルスチレン/ アクリル酸 4-メチル-2-オキソ-4-テトラヒド ロピラニル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-n-プチ ルスチレン/メタクリル酸 tert-プチル)、ポリ(p-ヒ 50

ドロキシスチレン/p- n-プチルスチレン/メタクリル 酸 tert-ペンチル) . ポリ (n-ヒドロキシスチレン/nn-ブチルスチレン/メタクリル酸 1-メチルシクロヘキ シル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-n-ブチルス チレン/メタクリル酸 1-アダマンチル)、ポリ (n-ヒ ドロキシスチレン/p-n-ブチルスチレン/メタクリル 酸 2-メチル-2-アダマンチル)、ポリ (p-ヒドロキシス チレン/p- n-プチルスチレン/メタクリル酸 4-メチ ルー2-オキソー4-テトラヒドロピラニル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-イソプチルスチレン/アク リル酸 tert-ブチル)、ボリ (p-ヒドロキシスチレン/ n- イソプチルスチレン/アクリル酸 tert-ペンチ ル)、ポリ (n-ヒドロキシスチレン/n- イソプチルス チレン/アクリル酸 1-メチルシクロヘキシル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p- イソプチルスチレン/ア クリル酸 1-アダマンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチ レン/p- イソプチルスチレン/アクリル酸 2-メチル-2 -アダマンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p- イ ソプチルスチレン/アクリル酸 4-メチル-2-オキ ソー4-テトラヒドロピラニル)、ボリ (n-ヒドロキシ スチレン/p-イソプチルスチレン/メタクリル時 tert-プチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p- イソプチ ルスチレン/メタクリル酸 tert-ペンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p- イソプチルスチレン/メタク リル酸メチルシクロヘキシル)、ポリ (p-ヒドロキシス チレン/p- イソプチルスチレン/メタクリル酸アダマ ンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p- イソプチ ルスチレン/メタクリル酸 2-メチル-2-アダマンチ ル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p- イソプチルス チレン/メタクリル酸 4-メチル-2-オキソ-4-テトラヒドロピラニル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン /p-sec-プチルスチレン/アクリル酸 tert-ブチル)、 ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p- sec-ブチルスチレン /アクリル酸 tert-ペンチル)、ポリ(p-ヒドロキシス チレン/p- sec-ブチルスチレン/アクリル酸 1-メチル シクロヘキシル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-s ec-ブチルスチレン/アクリル酸 1-アダマンチル)、ポ リ (n-ヒドロキシスチレン/n- sec-ブチルスチレン/ アクリル酸 2-メチル-2-アダマンチル)、ポリ (p-ヒド ロキシスチレン/p- sec-プチルスチレン/アクリル酸 4-メチル-2-オキソ-4-テトラヒドロピラニ ル)、ボリ(p-ヒドロキシスチレン/p-sec-ブチルスチ レン/メタクリル酸 tert-ブチル)、ポリ (p-ヒドロキ シスチレン/p-sec-プチルスチレン/メタクリル酸 ter t-ペンチル)、ボリ (p-ヒドロキシスチレン/p- sec-

ブチルスチレン/メタクリル酸 1-メチルシクロヘキシ

ル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p- sec-ブチルス

チレン/メタクリル酸 1-アダマンチル)、ポリ (p-ヒ

ドロキシスチレン/p-sec-プチルスチレン/メタクリ

ル酸2-メチル-2-アダマンチル)、ポリ (p-ヒドロキシ

スチレン/p- sec-ブチルスチレン/メタクリル酸 4-メチルー2ーオキソー4ーテトラヒドロピラニル)、ボ リ(p-ヒドロキシスチレン/p-tert-プチルスチレン/ アクリル酸 tert-ブチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレ ン/p-tert-プチルスチレン/アクリル酸 tert-ペンチ ル)、ボリ (p-ヒドロキシスチレン/p-tert-プチルス チレン/アクリル酸 1-メチルシクロヘキシル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-tert-ブチルスチレン/ア クリル酸 1-アダマンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチ レン/p-tert-プチルスチレン/アクリル酸 2-メチル-2 10 -アダマンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p- te rt-プチルスチレン/アクリル酸 4-メチル-2-オキ ソー4-テトラヒドロピラニル)、ボリ (p-ヒドロキシ スチレン/p-tert-プチルスチレン/アクリル酸 トリ フェニルメチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-t ert-プチルスチレン/アクリル酸 1.1-ジフェニルエチ ル)、ボリ(p-ヒドロキシスチレン/p-tert-プチルス チレン/アクリル酸 2-フェニル-2-プロピル)、ポリ (p-ヒドロキシ-α-メチルスチレン/p- tert-プチルス チレン/アクリル砂 tert-ブチル)、ボリ (n-ヒドロキ 20 シ-α-メチルスチレン/p-tert-ブチルスチレン/アク リル酸 tert-ペンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン /p-tert-プチルスチレン/メタクリル酸 tert-プチ ル)、ポリ(p-ヒドロキシスチレン/p-tert-プチルス チレン/メタクリル酸 tert-ペンチル)、ポリ (p-ヒド ロキシスチレン/p- tert-ブチルスチレン/メタクリル 酸 1-メチルシクロヘキシル)、ポリ(p-ヒドロキシス チレン/n-tert-プチルスチレン/メタクリル酸 1-アダ マンチル)、ボリ(p-ヒドロキシスチレン/p-tert-ブ チルスチレン/メタクリル酸 2-メチル-2-アダマンチ ル)、ボリ(p-ヒドロキシスチレン/p-tert-プチルス チレン/メタクリル酸 B-ヒドロキシ-B-メチル-δ-バ レロラクトニル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-t ert-ブチルスチレン/メタクリル酸 トリフェニルメチ ル)、ボリ(p-ヒドロキシスチレン/p-tert-プチルス チレン/メタクリル酸 1.1-ジフェニルエチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-tert-ブチルスチレン/メ タクリル酸 2-フェニル-2-プロピル)、ポリ (n-ヒドロ キシ-α-メチルスチレン/p-tert-プチルスチレン/メ タクリル酸 tert-プチル)、ポリ (p-ヒドロキシ-α-メ 40 チルスチレン/p-tert-プチルスチレン/メタクリル酸

[0122] 前記のポリマーのうち、次のポリマーは、 高解像性及び耐エッチング性の点で特に優れている。 尚、これらのポリマーを単独で又は組み合わせて用いて もよい。

tert-ペンチル)。

【0123】ポリ (p.セドロキシスチレン/スチレン/ アクリル酸 tert・プチル)、ポリ (p.セドロキシスチレ ン/スチレン/アクリル酸 1-メチルシクロペキシ ル)、ポリ (p.セドロキシスチレン/スチレン/アクリ so

ル酸 1. アダマンチル)、ボリ (p- ヒドロキシスチレン /スチレン/アクリル酸 2. メチル・2. アダマンチル)、ボ ポリ (p- ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸 β-ヒドロキシ-β-メチル・δ-パレロラクトニル)、ボ リ (p- ヒドロキシスチレン/p-メチルスチレン/アクリル酸 tet-ブチル)、ボリ (p- ヒドロキシスチレン/ア メチルスチレン/アクリル酸 (tet-ブチル)、ボリ (p-ヒドロキシスチレン/アクリル酸 (p- ヒドロキシスチレン/アクリル酸)、ボリ (p- ヒドロキシスチレン/アクリルを)、ボリ (p- ヒドロキシスチレン/アクリル酸 1. メチルシクロへキシル)、ボリ (p- ヒドロキシスチレン/アクリル酸 1. メチルシクロへ

キシル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-メチルスチ

30

- レン/アクリル酸 1-アダマンチル)、ポリ (p-ヒドロ キシスチレン/m-メチルスチレン/アクリル酸 1-アダ マンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-メチルス チレン/アクリル酸 2-メチル-2-アダマンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/m-メチルスチレン/アクリル 酸 2-メチル-2-アダマンチル)、ボリ (p-ヒドロキシス チレン/p-メチルスチレン/アクリル酸 β-ヒドロキシ - β-メチル-δ-バレロラクトニル)、ポリ (n-ヒドロキ シスチレン/m-メチルスチレン/アクリル酸 β-ヒドロ キシ- B-メチル-δ-パレロラクトニル)、ポリ (p-ヒド ロキシスチレン/p-tert-プチルスチレン/アクリル砂 tert-プチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p- tert - プチルスチレン/アクリル酸 1-メチルシクロヘキシ ル)、ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p- tert-プチルス チレン/アクリル酸 1-アダマンチル)、ボリ (p-ヒド ロキシスチレン/p- tert-プチルスチレン/アクリル酸 2-メチル-2-アダマンチル)、ポリ (p-ヒドロキシスチ レン/p-tert-プチルスチレン/アクリル酸 β-ヒドロ キシ- B-メチル- δ-パレロラクトニル) が好ましく、ボ リ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸 ter t-プチル)、ポリ(p-ヒドロキシスチレン/スチレン/
 - アクリル酸 1-アダマンチル)、ボリ (p-ヒドロキシスチレン/p-メチルスチレン/アクリル酸tert-ブチル)、ボリ (p-ヒドロキシスチレン/p-メチルスチレン/アクリル酸t-アダマンチル)、ボリ (p-ヒドロキシスチレン/m-メチルスチレン/m-メチルスチレン/アクリル酸 tert-ブチル)、ボリ (p-ヒドロキシスチレン/m-メチルスチレン/アクリル酸 1-アダマンチル)。
- 【0124】以下、一般式(6) で表わされるポリマーの 合成方法について説明する。

【0125】まず、一般式(3) で表わされる第1のモノマーユニット、一般式(4) で表わされる第2のモノマーユニット、及び一般式(5) で表わされる第3のモノマーユニットを、モノマーに対して1~10倍容量の適当な溶解、例えばトルエン、1,4シブキサン、テトラヒドロフラン、イソプロパノール又はメチルエチルケトン等に溶解して溶液を得る。

【0126】次に、得られた溶液を、窒素気流下におい て、且つモノマーに対して0.1~30重量%の重合開 始剤、例えばアゾイソブチロニトリル、2.2 - アゾピス (2.4・ジメチルパレロニトリル)、2.2 - アゾピス(2.4 メチ ルプロピオン酸メチル)、2.2 - アゾピス(2 - メチルブチ ロニトリル)、過酸化ペンゾイル又は過酸化ラウロイル 等が存在する影響の50~150 での温度下において、 1~20時間反応させた後、この反応生成物を高分子取 得の常法に従って処理すると、一般式(6) で表わされる ポリマーが得られる。

【0127】ところで、一般式(6) で表わされるポリマーの重量平均分子量(Mw) は、通常は3,000~5 10,000の範囲であり、好ましくは5,000~2 5,000の範囲であり、より好ましくは5,000~2 0,000範囲である。また、分散度(Mw/Mn)は、通常は1,0~3,5であり、好ましくは1.0~2、5である。

【0128】 (溶媒) 以下、本実施形態に係るパターン 形成方法に用いる化学増幅型レジスト材料に含まれる溶 媒について説明する。

【0129】溶剤の具体例としては、例えば以下のものが挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0131】尚、これらの溶媒は、これらは単独で用いてもよいし、2種以上組み合わせて用いてもよい。

【0132】溶媒の量としては、いずれのレジスト材料 を用いる場合でも、全国形分の重量に対して、通常は3 ~40倍重量の範囲であり、好ましくは7~20倍重量 40 の範囲である。

【0133】(有機塩基化合物)以下、本実施形態に係るパターン形成方法に用いる化学増幅型レジスト材料に含まれる有機塩基化合物について説明する。

【0134】感度調整等の目的で添加される有機塩基化 合物の具体例としては、例えば以下のものが挙げられる が、これらに限定されるものではない。

【0135】ピリジン、ピコリン、トリエチルアミン、トリ n-ブチルアミン、トリ n-オクチルアミン、ジオクチルメチルアミン、ジシクロヘキシルメチルアミン、N-50

メチルピロリジン、k メチルピペリジン、b リエタノールアミン、b リイソプロバノールアミン、ジメチルペキサデシルアミン、ジメチルペキサデシルアミン、b リペンジルアミン、b リス・2 (2・2 トキシエトキシ) エチル] アミン、テトラメチルアンモーウムヒドロキシド、テトラー・プチルアンモニウムヒドロキシド、ボリピニルピリジン、ボリ(ピニルピリジン/メタクリル酸メチル)。 尚、これらは単独で用いてもよいし、2 和以上和み合わせて用いてもよい。

32

【0136】塩基性有機化合物の使用量としては、いずれのレジスト材料を用いる場合でも、ボリマーの全重量に対して、通常は0.00001~1 重量%の範囲であり、好ましくは0.00001~0.5重量%の範囲である。

【0137】 (界面活性剤)以下、本実施形態に係るパターン形成方法に用いる化学増幅型レジスト材料に必要に応じて添加される界面活性剤について説明する。

【0138】界面活性剤の具体例としては、次のものが 20 挙げられるがこれらに限定されるものではない。

【0139】フロラード(商品名:住友スリーエム

(株) 製 、サーフロン (商品名: 旭所子 (株) 製) 、 ユニダイン (商品名: ダイキン工業 (株) 製) 、メガフ ァック (商品名: 大日本インキ (株) 製) 、エフトップ (商品名: トーケムプロダクツ (株) 製) 等のフッ素含 有ノニオン系界面活性剤、又は、ポリエチレングリコー ル、ポリプロピレングリコール、ポリオキシエチレンセ チルエーテルタ

【0140】必要に応じて添加される界面活性剤の使用 量としては、いずれのレジスト材料を用いる場合でも、 ポリマーの全重量に対して、それぞれ通常は0.000 001~1重量%の範囲であり、好ましくは0.000 01~0.5重量%の範囲である。

【0141】 (ベースポリマーの合成例1)以下、一般 式(6)で表わされるベースポリマーであるポリ (p-ヒド ロキシスチレン/スチレン/アクリル酸tert-ブチル) の合成例について説明する。

【0 1 4 2】まず、P-ヒドロキシスチレン(8 4. 1 g)、スチレン(2 0. 8 g) 及びアクリル酸tert-ブ ナル (1 2. 8 g) よりなる原材料をイソプロパール (4 0 0 m L) に溶解した後、該溶解液にアゾピスイソ ブチロニトリル(1 4. 1 g) を添加し、その後、窒素 気液下での8 0 7 0 2 加速下で6 時間反応させた。

【0143】次に、反応生成物を水(101)中に注入して沈慶させ、これにより得られる折出語を譲取、減圧 及び乾燥して、ポリ(ロ・ドロ・キンスチレン/スチレン /アクリル酸tert・ブチル)よりなる微褐色粉末品(9 5g)を得た。得られた共重合体の構成比率を13CN MR測定法により求めたところ、p-ヒドロキシスチレン単位:スチレン単位:アチル単位:アクリル酸tert、ブチル単位= 7:2:1であった。また、ポリスチレンを標準とする ゲルパーミエーションクロマトグラフィー測定により求 められた、共重合体の重量平均分子量(Mw)は約1 0,000であり、分散度(Mw/Mn)は約1.9で あった。

【0144】 (ベースポリマーの合成例2) 以下、一般 式(6) で表わされるベースポリマーであるポリ (p・ヒド ロキシスチレン/p・メチルスチレン/アクリル酸tert-ブチル) の合成例について説明する。

【0145】まず、合成例」におけるスチレン(20.8g)がp-メチルスチレン(23.6g)に置き換えられた原材料に対して、合成例1と同様の合成及び後処理を行なって、ポリ(p-ヒドロキシスチレン/p-メチルスチレン/アクリル酸tert-ブチル)よりなる微胞色粉末 あ(96g)を例た。得られた珪合体の糖皮比率を13CNMP測定法により求めたところ、p-ヒドロキシスチレン単位:アクリル酸tert-ブチル単位・フィン・フチル単位・アクリスチレンを標準とするゲルバーミエーションクロマトグラフィー測定法により求められた、共連合体の重量平均分量

(Mw) は約10,500であり、分散度 (Mw/Mn) は約1,85であった。

【0146】 (ベースポリマーの合成例3) 以下、一般 式(6) で表わされるベースポリマーであるポリ (p-ヒド ロキシスチレン/スチレン/アクリル酸 1-アダマンチ ル) の合成例について説明する。

【0147】まず、p・ヒドロキシスチレン(87.7g)、スチレン(18.7g)及びアクリル酸1.アダマンチル(18.6g)をイソプロパノール(400m L)に溶解した後、該溶解液に2,2-アゾピス(2-メチルプロピオン酸メチル)(商品名:V-601,和光純素工業(株)製) (10.0g)を添加し、その後、塗素気流下での80℃の追慮下で6時間ななさせた。

[0148] 次に、反応生成物を水(101) 中に注入 して沈阪させ、これにより得られる析出品を連取、減圧 及び乾燥して、ポリ(p・ヒドロキシスチレン/スチレン /アクリル酸 1・アダマンチル)よりなる微褐色粉末晶 (100g) を得た。得られた共重合体の構成比率を1 3CNMP測定法により求めたところ。p・ヒドロキシス チレン単位:スチレン単位:アクリル酸 1・アダマンチル単位=73:18;9であった。また、ポリスチレン を標準としたゲルバーミエーションクロマトグラフィー 測定法により求められた、共重合体の重量平均分子量 (Mw) は約9,800であり分散度(Mw/Mn)は約1,80であった。

【0149】 (酸発生剤の合成例1)以下、一般式(1)で表わされる化合物であるジフェニル・2.4,6-トリメチルフェニルスルホニウム ベンタフルオロベンゼンスルホネートの合成例について説明する。

【0150】(第1段階)まず、ジフェニルスルホキシ 50

た。次に、機件された反応液を分液した後、分液から 1 2 % 果化水素酸水溶液 (1 2 0 m L) で有機 原を 2 回地 L、その後、抽出された有機部から塩化メチレン (4 8 0 m L) で有機順を 3 回油出した。得られた有機節を 無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下で濃縮して、ジフェニル 2 4.6 トリメチルフェニルスルルニウムプロマイドよりなる自免結晶 (2 2 .0 g) を得た。得られた自免結局の特性は次の過りである。

【0151】融点:199~200℃

【0152】 (第2段階) 次に、第1段階で得られたジ フェニル-2.4.6-トリメチルフェニルスルホニウムプロ マイドよりなる白色結晶(19.3g;0.05mo をメタノール(100mL)に溶解した後、溶解液 にペンタフルオロベンゼンスルホン酸テトラメチルアン モニウム塩(20.9g;0.065mol)を加え、 その後、室温下で4時間攪拌、反応させた。反応が終了 すると、反応液を濃縮して得た残渣に水(100mL) 及び塩化メチレン(100mL)を注入して攪拌し静置 した。次に、有機層を分取した後、水洗(100mL× 1回+50mL×1回) し、その後、無水MgSO4 で 乾燥した。乾燥剤を濾別した後、減圧下で濃縮して、ジ フェニル-2.4.6-トリメチルフェニルスルホニウム ペン タフルオロベンゼンスルホネートよりなる白色結晶(2 6.8g) を得た。得られた白色結晶の特性は次の通り である。

【0153】融点:132~133℃

1HNMR(CDC13) δ ppm: 2.31(6H, s, CH3×2), 2.41(3H, s, CH3), 7.08(2H, s, Ar-H), 7.50-7.51(4H, s, Ar-H), 7.63-7.82(6H, m, Ar-H)

【0154】 (酸発生剤の合成例2) 以下、一般式(1) で表わされる化合物であるトリフェニルスルホニウム ペンタフルオロベンゼンスルホネートの合成例について 認即する。

【0155】(第1段階)酸発生剤の合成例1の第1段 階で用いた2プロモメシチレンをプロモベンゼン(4 7.3g)に代えた以外は、合成例1の第1段階と同能 の反応及び後処理を行なって、トリフェニルスルホニウ ムプロマイドよりなる白色結晶(20,2g)を得た。 得られた白色結晶の特性は次の通りである。

【0 1 5 6】融点:288-290℃

1HNMR(CDC13) δ ppm: 7.72-7.89(15H, m, Ar-H)

【0157】 (第2段階) 次に、第1段階で得られたト リフェニルスルホニウムプロマイド(17,2g;0. 05mol) 及びペンタフルオロベンゼンスルホン酸テ トラメチルアンモニウム塩(20,9g;0,065m o 1) を用いて、酸発生剤の合成例2の第2段階と同様 の反応及び後処理を行なって、トリフェニルスルホニウ

ム ペンタフルオロベンゼンスルホネートよりなる無色 10 【表1】

粘稠油状物(19.1g)を得た。得られた無色粘稠油 状物の特性は次の通りである。

[O 1 5 8] 1HNMR(CDC13) δ ppm: 7.25-7.80(15H, m, Ar-H)

【0159】 (酸発生剤の合成例3~8) 以下、酸発生 剤の合成例1と同様の方法で各種の酸発生剤を合成し

た。合成例3~8により得られた各化合物の物性を「表 1] に示す。

[0160]

3フルン。 4 ジフスルル 5 ジフスル・ 5 トリ 2,5-	エニル・21、4ドーリメチルフェニ ボーウム ジクロロベンゼンスルホネート エニル・2、4 ドーリップルフェチル ベンゼンスルホネート スニル・3、6 ドーリッチルフェニ ドニウム トロベンゼンスルホネート フェニルスルホニウム	粘調油状物 / 無色調片状況 (アセトンから 再結晶)	7.62-7.7(10H, m, Ar-H), 8.02(1H, s, Ar-H) 2.31(6H, s, CH, × 2), 2.40(3H, s, CH), 7.17(2H, s, Ar-H), 7.37-7.3(1H, d, Ar-H), 7.62-7.7(10H, m, Ar-H), 8.57(1H, s, Ar-H), 8.17(1H, s, Ar-H), 8.17(1H, s, Ar-H), 7.53-7.7(10H, m, Ar-H), 7.53-7.7(10H, d, Ar-H), 7.63-7.7(10H, d, Ar-H), 8.23-8(1H, s, Ar-H), 8.23-
2, 5- 4 ジブスル 5 ジフスル・3-ニ 6 トリ 2, 5-	ジクロロベンゼンスルホネート エニル-2、4.6・トリスチルフェニル ホニウム 3・トリフルオロメチル ベンゼンスルホネート エニル-2、4、6・トリメチルフェニル たロウム トロベンゼンスルホネート	/ 無色鱗片状凝 (アセトンから 再結晶) / 微黄色 粘膜油状物	7.62-7.7(10H, m, Ar-H). 8.02(H). 8. Ar-H) 8. 2.3(16H, a, CH, × 2). 2.40(3H, a, CH). 7.17(2H, a, Ar-H). 7.49-7.60(H), d, Ar-H). 7.62-7.7(10H, m, Ar-H). 8.50(H), d, Ar-H). 8.13(H, a, Ar-H). 8.10(H), a, Ar-H). 8.10(H). 7.63-7.75(10H, m, Ar-H). 7.63-7.75(10H, d, Ar-H). 7.63-7.75(10H, d, Ar-H). 8.23-8(H, a, A
4 ジブスル 5 ジフスル 3-二 6 トリ 2,5-	エニル・2、4、6・トリメチルフェニ」 ホニウム 3・トリフルオロメチル ベンゼンスルホネート エニル・2、4、6・トリメチルフェニノ トニウム トロベンゼンスルホネート	(アセトンから 再結晶) (数黄色 粘膜油状物	s, A-H) 2.31(GH, a, CH, × 2), 2.40(3H, s) (CH ₂), 7.17(2H, a, A-H), 7.37-7.31 (H, d, A-H), 7.48-7.50(1H, d, A-H), 7.62-7.73(10H, m, A-H), 8.05 8.77(H, d, A-H), 8.13(H, s, A-H) 2.33(GH, a, CH × 2), 2.41(3H, s, CH ₃), 7.19(2H, s, A-H), 7.48-7.41 (Ht, t, A-H), 7.63-7.75(0H, m, A-H), 7.63-7.75
5 ジフスル: 3-ニ 6 トリ	ホニウム 3-トリフルオロメチル ベンゼンスルホネート エニルー2,4,6-トリメチルフェニル トニウム トロベンゼンスルホネート	(アセトンから 再結晶) (数黄色 粘膜油状物	231(6H, a, CH, × 2). 2.40(3H, a) CH ₃). 7.17(2H, a, Ar-1D. 7.377.33 (H, 4, Ar-E). 7.487.50(H, 4Ar- E). 7.63-7.73(H)E, MAr-E). 8.06 8.07(H, 4, Ar-E). 8.13(H, s, Ar- E). 33(6H, a, CH, × 2). 2.41(3H, a, CH ₃). 7.19(2H, a, Ar-E). 7.487.43 (H). 7.19(2H, a, Ar-E). 7.487.43 (H). 8.03-8.10(2H, 4, Ar-E). 8.23
5 ジフスル・3-ニ 6 トリ 2,5-	ホニウム 3-トリフルオロメチル ベンゼンスルホネート エニルー2,4,6-トリメチルフェニル トニウム トロベンゼンスルホネート	(アセトンから 再結晶) (数黄色 粘膜油状物	CH ₃). 7.17(2H, s, Ar-H). 7.37-7.3 (1H, d, Ar-H). 7.487.50(1H, d, Ar-H). 7.62-7.73(10H, m, Ar-H). 8.05 8.07(1H, d, Ar-H). 8.13(1H, s, Ar-H). 2.33(6H, s, CH ₃ × 2). 2.41(3H, s, CH ₃). 7.19(2H, s, Ar-H). 7.43-7.4 (1H, s, Ar-H). 7.63-7.75(10H, m, Ar-H). 8.03-8.10(2H, d, Ar-H). 8.23-
5 ジフスル・3-二 6 トリ 2,5-	ベンゼンスルホネート エニル・2.4,6トリメチルフェニル ドニウム トロベンゼンスルホネート	再結晶) 《微黄色 粘膜油状物	(IH, d, Ar-H). 7.48-7.50(IH, d, Ar-H). 7.62-7.73(10H, m, Ar-H). 8.05 8.07(IH, d, Ar-H). 8.13(IH, s, Ar-H). 2.33(6H, s, CH ₂). 2.41(3H, s, CH ₃). 7.63-7.75(10H, m, Ar-H). 8.03-8.10(2H, d, Ar-H). 8.23-8.10(2H, d, Ar-H). 8.
スル: 3-ニ 6 トリ 2,5-	ェニル・2.4.6-トリメチルフェニル たニウム トロベンゼンスルホネート	/ 微黄色 粘稠油状物	H). 7.62-7.73(10H, m,ArH). 8.05 8.07(1H, d,ArH). 8.13(1H, s,ArH). 2.33(6H, s, CH ₁ × 2). 2.41(3H, s, CH ₁). 7.19(2H, s,ArH). 7.43-7.4* (1H, t, ArH). 7.63-7.75(0H, m,ArH). 8.03-8.10(2H, d,ArH). 8.23-
3-= 6 FU 2,5-	ホニウム トロペンゼンスルホネート	粘稠油状物	8.07(1H, d,ArH). 8.13(1H, s,ArH) 2.33(6H, s, CH ₁ × 2). 2.41(3H, s, CH ₂). 7.19(2H, s,ArH). 7.43·7.4 (1H, t, ArH). 7.63·7.75(10H, m,Ar H). 8.03·8.10(2H, d,ArH). 8.23·
3-= 6 FU 2,5-	ホニウム トロペンゼンスルホネート	粘稠油状物	2.33(6H, s, CH ₁ × 2). 2.41(3H, s, CH ₂). 7.19(2H, s, Ar-H). 7.43·7.4° (1H, t, Ar-H). 7.63·7.75(10H, m,Ar-H). 8.03·8.10(2H, d,Ar-H). 8.23·
スル: 3-ニ 6 トリ 2,5-	ホニウム トロペンゼンスルホネート	粘稠油状物	CH ₃). 7.19(2H, s, Ar-H). 7.43·7.4 (1H, t, Ar-H). 7.63·7.75(10H, m,Ar-H). 8.03·8.10(2H, d,Ar-H). 8.23·
3-= 6 FU 2,5-	トロベンゼンスルホネート		(1H, t, Ar-H). 7.63-7.75(10H, m,Ar H). 8.03-8.10(2H, d,Ar-H). 8.23-
6 トリ 2,5-		微黄色结晶	H). 8.03-8.10(2H, d,Ar-H). 8.23-
2, 5-	フェニルスルホニウム	搬黃色結晶	
2, 5-	フェニルスルホニウム	泰黄色結晶	8.25(1H, d,Ar-H)、8.64(1H, s,Ar-H
2, 5-	フェニルスルホニウム	養養色結晶	
	ジクロロベンゼンスルホネート		
7 トリ	フェニルスルホニウム	白色結晶	7.61-7.69(16H, m,Ar-H). 8.36(2H
3, 5-	ジ-トリフルオロメチル	127-128℃	s, Ar-H)
	ベンゼンスルホネート		
8 97:	Eニル-4-メチルフェニル	無色	2.47(3H, s, CHs). 7.48-7.50(2H, d
	トニウム	粘稠油状物	Ar-H). 7.66-7.76(12H, m,Ar-H)
1 ペン:	タフルオロベンゼンスルホネート		

【0161】尚、合成例3、4、5、8で得られる化合 物は、一般式(1) で表わされる化合物であり、合成例 6、7で得られる化合物は、一般式(2) で表わされる化 合物である。

形成方法の実施例1について、図3(a) ~(d) を参照し ながら説明する。

【0163】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス ト材料を準備した。

【0162】 (実施例1) 以下、本発明に係るパターン

[0164] ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸tert-プチル) [ベース

ジフェニル-2.4.6-トリメチルフェニルスルホニウム ペンタフルオロベンゼン

プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート…………60.0g

【0165】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を 0. 1 μmのメンプランフィルターで濾過した後、シリ コン基板10上にスピンコートし、その後、ホットプレ ートにより130℃の温度下で90秒間のプリベークを 行なって、図3(a) に示すように、0. 2 μmの厚さを 持つレジスト膜11を得た。

【0166】次に、図3(b) に示すように、レジスト膜 50 14を行なった。

11に対して、EBプロジェクション露光装置(加速電 3を介して照射してパターン露光を行なった。

【0167】次に、図3(c) に示すように、パターン露 光が行なわれたレジスト膜11に対して、ホットプレー トを用いて130℃の温度下で90秒間のポストベーク 37

【0168】次に、図3(d) に示すように、ポストベー クされたレジスト膜11に対して、2.38%のテトラ メチルアンモニウムヒドロキシド水溶液を用いて現像を 行なった後、水洗して、レジスト膜11の未露光部から なるレジストパターン15を形成した。

【0169】得られたレジストパターン15は、10.

① # C / c m² の感度で80nmのラインアンドスペー

スの解像度を有していたと共に、パターン形状は矩形で あって良好であった。

【0170】(字篇例2)以下、本発明に係るパターン 形成方法の実施例2について説明する。

【0 1 7 1】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス ト材料を準備した。

ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸tert-プチル) ------6. 0 g トリフェニルスルホニウム ペンタフルオロベンゼンスルホネート [酸発生剤 ジシクロヘキシルメチルアミン…………………………0.010 フッ素含有ノニオン系界面活性剤 [市販品] ………………0. 1 g プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート…………60.00

【0173】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用 いて実施例1と同様にしてレジストパターンを形成し to.

【0174】得られたレジストパターンは、7.6µC / c m² の感度で100 n mのラインアンドスペースの 解像度を有していたと共に、パターン形状としては膵表 20 【0177】 層部が少し丸みを帯びていた。

【0175】(実施例3)以下、本発明に係るパターン 形成方法の実施例3について、図4(a)~(d)を参照し ながら説明する。

【0176】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス ト材料を準備した。

[0172]

ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸tert-プチル) ………… ジフェニル-2.4.6-トリメチルフェニルスルホニウム 2.5-ジクロロベンゼンス フッ素含有ノニオン系界面活性剤 [市販品] ……………0. 1 g プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート…………60.00

【0178】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を コン基板20上にスピンコートし、その後、ホットプレ ートにより130℃の温度下で90秒間のプリベークを 行なって、図4(a) に示すように、0. 2 μmの厚さを 持つレジスト膜21を得た。

【0179】次に、図4(b) に示すように、極紫外線雲 光装置(NA:0.1)から出射された後、図示しない マスクにより反射されてきた極紫外線(波長:13.5 nm帯) 2.2を照射してパターン露光を行なった。

【0 1 8 0】次に、図 4 (c) に示すように、パターン露 光が行なわれたレジスト膜21に対して、ホットプレー 40 トを用いて130℃の温度下で90秒間のポストベーク 23を行なった。

【0181】次に、図4(d) に示すように、ポストベー 0. 1 μmのメンプランフィルターで濾過した後、シリ 30 クされたレジスト膜21に対して、2.38%のテトラ メチルアンモニウムヒドロキシド水溶液を用いて現像を 行なった後、水洗して、レジスト膜21の未露光部から なるレジストパターン24を形成した。

> 【0182】得られたレジストパターン24は、8.5 m J / c m2 の感度で70 n mのラインアンドスペース の解像度を有していたと共に、パターン形状は矩形であ って良好であった。

【0183】 (実施例4) 以下、本発明に係るパターン 形成方法の実施例4について説明する。

【0184】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス ト材料を準備した。

[0185]

ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸tert-プチル) …………

......6. 0 σ ジフェニル-2.4.6-トリメチルフェニルスルホニウム 3-トリフルオロメチルベ ンゼンスルホネート [酸発生剤の合成例4の化合物] …………0.3 g ジシクロヘキシルメチルアミン……………………0.01 σ フッ素含有ノニオン系界面活性剤 [市販品] ………………0. 1 g プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート…………60.00

【0186】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用 50 いて実施例1と同様にしてレジストパターンを形成し

()	141112 0 0 0 1 0 0 0 0
39	40
た。 【0 1 8 7】得られたレジストパターンは、1 3 . 3 μ C / c m² の感度で8 0 n mのラインアンドスペースの	【0188】(実施例5)以下、本発明に係るパターン 形成方法の実施例5について説明する。 【0189】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス
解像度を有していたと共に、パターン形状はほぼ矩形状 であった。	ト材料を準備した。 【0 1 9 0】
ぱり(p-ヒドロキシスチレン/スチレ)	
	スルホニウム 3-ニトロベンゼンスルホ
ネート [酸発生剤の合成例5の化合物]・	
	01 g
フッ素音有ノニオン系発面指性剤 [市財 プロピレングリコールモノメチルエー:	反品] ····································
「0191】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用	った。 った。
いて実施例3と同様にしてレジストパターンを形成し	【0193】(実施例6)以下、本発明に係るパターン
た。	形成方法の実施例6について説明する。
【0192】得られたレジストパターンは、7.8mJ	【0194】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス
/ c m² の感度で70 n mのラインアンドスペースの解	ト材料を準備した。
像度を有していたと共に、パターン形状はほぼ矩形であ	[0195]
	ン/アクリル酸tert - プチル)
トリフェニルスルホニワム 2,5-ンクロ 成例 6 の化合物]	ロベンゼンスルホネート[酸発生剤の合
	0. 3g
	反品]0. 1 g
	テルアセテート60.0g
【0196】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用	
いて実施例1と同様にしてレジストパターンを形成し	【0198】 (実施例7) 以下、本発明に係るパターン
た。	形成方法の実施例7について説明する。
【0 1 9 7】得られたレジストパターンは、5. 0 μ C	【0199】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス
/ c m² の感度で90 n mのラインアンドスペースの解 30	
像度を有していたと共に、パターン形状としては膜表層	【0200】 ン/アクリル酸tert-ブチル)
φ-ενυ-γολγυο/ λγυ.	
)フルオロメチルベンゼンスルホネート
[酸発生剤の合成例7の化合物] 0.3 g	
ジシクロヘキシルメチルアミン	
	反品]0.1 g
	テルアセテート60.0g
【0201】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用	った。
いて実施例3と同様にしてレジストパターンを形成し 40 た。	【0203】(実施例8)以下、本発明に係るパターン 形成方法の実施例7について説明する。
【0202】得られたレジストパターンは、6.5mJ	【0204】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス
/ c m² の感度で80 n mのラインアンドスペースの解	ト材料を準備した。
像度を有していたと共に、パターン形状はほぼ矩形であ	[0205]
	ン/アクリル酸tert-プチル)
	ě
	レスルホニウム ペンタフルオロベンゼ
ンスルホネート・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
トリフェニルスルホニウム ベンタフル ジシクロヘキシルメチルアミン	オロベンゼンスルホネート …0.2g
ンンクロハインルメナルアミン	

"	16.
フッ素含有ノニオン系界面活性剤[市閧	
プロピレングリコールモノメチルエーラ	Fルアセテート60.0g
【0206】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用	あった。
いて実施例1と同様にしてレジストパターンを形成し	【0208】 (実施例9) 以下、本発明に係るパターン
た。	形成方法の実施例9について説明する。
【0 2 0 7】得られたレジストパターンは、5. 2 μ C	【0209】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス
/ c m² の感度で80 n mのラインアンドスペースの解	ト材料を準備した。
像度を有していたと共に、パターン形状はほぼ矩形状で	[0210]
ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-メチ)	レスチレン/アクリル酸tert-ブチル)[
ベースポリマーの合成例2の化合物 :	6. 0 g
ジフェニル-2,4,6-トリメチルフェニル	スルホニウム ペンタフルオロベンゼン
スルホネート	0. 1 g
トリフェニルスルホニウム ペンタフル	オロベンゼンスルホネート …0.2g
ジシクロヘキシルメチルアミン	
フッ素含有ノニオン系界面活性剤「市販	版品]
プロピレングリコールモノメチルエーラ	テルアセテート40.0g
プロピレングリコールモノメチルエーラ	
【0211】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用	った。
いて実施例3と同様にしてレジストパターンを形成し	【0213】(実施例10)以下、本発明に係るパター
	ン形成方法の実施例10について説明する。
【0212】得られたレジストパターンは、7.0mJ	【0214】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス
/ c m² の感度で80 n mのラインアンドスペースの解	ト材料を準備した。
像度を有していたと共に、パターン形状はほぼ矩形であ	[0215]
ポリ(p-ヒドロキシスチレン/スチレン	
スポリマーの合成例3の化合物 :	
ジフェニル-2,4,6-トリメチルフェニル	· ·
スルホネート・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
	オロベンゼンスルホネート …0. 2 g
ジシクロヘキシルメチルアミン	
	· ·
フッ素含有ノニオン系界面活性剤[市貝	
プロピレングリコールモノメチルエーラ	
プロピレングリコールモノメチルエーラ	
【0216】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用	あった。
いて実施例1と同様にしてレジストパターンを形成し	【0218】(実施例11)以下、本発明に係るパター
<i>t</i> .	ン形成方法の実施例11について説明する。
【0217】得られたレジストパターンは、9.4μC	【0219】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス
/ c m² の感度で80 n mのラインアンドスペースの解	ト材料を準備した。
像度を有していたと共に、パターン形状はほぼ矩形状で	[0220]
ポリ(p-ヒドロキシスチレン/スチレ)	
ジフェニル-4-メチルフェニルスルホニ	
ート [酸発生剤の合成例8の化合物] …	
ジシクロヘキシルメチルアミン	
フッ素含有ノニオン系界面活性剤[市則	
プロピレングリコールモノメチルエーラ	9
次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用いて実施例3	あった。
と同様にしてレジストパターンを形成した。	【0222】(実施例12)以下、本発明に係るパター
【0221】得られたレジストパターンは、10.8m	ン形成方法の実施例11について説明する。
$J / c m^2$ の感度で80 n mのラインアンドスペースの	【0223】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス
解像度を有していたと共に、パターン形状はほぼ矩形で 50	ト材料を準備した。

[0224]

ジフェニル-4-メチルフェニルスルホニウムペンタフルオロベンゼンスルホネ

プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート…………60.0g

【0225】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用 10 であった。

いて実施例1と同様にしてレジストパターンを形成した。

【0226】得られたレジストパターンは、11.3 μ C/c m^2 の態度で70nmのラインアンドスペースの 解像度を有していたと共に、パターン形状はほぼ矩形状

43

【0227】(実施例13)以下、本発明に係るパターン形成方法の実施例11について説明する。 【0228】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス

ト材料を準備した。 【0229】

ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸tert-プチル) …………

-----6. 0 g

トリフェニルスルホニウム3,5-ジ-トリフルオロメチルベンゼンスルホネート

フッ素含有ノニオン系界面活性剤[市販品] ……………0.1g

プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート…………60.0g

【0230】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用いて実施例3と同様にしてレジストパターンを形成し

た。
【0231】得られたレジストパターンは、7.7mJ
/cm²の感度で70nmのラインアンドスペースの解

【0232】 (実施例14) 以下、本発明に係るパターン形成方法の実施例11について説明する。

【0233】まず、次の組成を有する化学増幅型レジスト材料を準備した。

像度を有していたと共に、パターン形状はほぼ矩形であ 30 【0234】 ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-メチルスチレン/アクリル酸tert-ブチル)

トリフェニルスルホニウムペンタフルオロベンゼンスルホネート……0.2g ジシクロヘキシルメチルアミン………………………0.01g

プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート…………60.0g

【0235】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用 は、酸発生いて実施例1と同様にしてレジストパターンを形成し 40 のである。

【0237】以下、本発明を評価するために行なった比較例について説明する。尚、各比較例に用いる酸発生剤

は、酸発生剤の合成例 | と同様の方法により得られたも

【0238】 [比較例1] 以下、比較例1に係るパターン形成方法について、図 $5(a)\sim(d)$ を参照しながら説明する。

【0239】まず、次の組成を有する化学増幅型レジスト材料を準備した。

[0240]

ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸tert-プチル)

トリフェニルスルホニウム トリフルオロメタンスルホネート ……0.3 g

フッ素含有ノニオン系界面活性剤 [市販品] ……………0.1 g プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート…………60.0g

次に、前記の化学増幅型レジスト材料を 0. 1 µ mのメ ンプランフィルターで濾過した後、シリコン基板1上に スピンコートし、その後、ホットプレートにより130 ℃の温度下で90秒間のプリベークを行なって、図5 (a) に示すように、0.2 µmの厚さを持つレジスト膜 2を得た。

45

【0241】次に、図5(b) に示すように、レジスト膜 10 2に対して、EBプロジェクション露光装置(加速電圧 100keV) より出射された電子線3をマスク4を介 して照射してパターン露光を行なった。

【0242】次に、図5(c) に示すように、パターン雲 光が行なわれたレジスト膜2に対して、ホットプレート を用いて110℃の温度下で90秒間のポストペーク5 を行なった。

【0243】次に、図6(d) に示すように、ポストベー

クされたレジスト膜2に対して、2.38%のテトラメ チルアンモニウムヒドロキシド水溶液を用いて現像を行 なった後、水洗して、レジスト膜2の未露光部からなる レジストパターン6を形成した。

46

【0244】得られたレジストパターン6は、4.5 µ C / c m2 の感度で140 n mのラインアンドスペース の解像度に留まったと共に、パターン形状も膜減りして 膜表層の丸みが大きくて不良であった。

【0245】「比較例2」以下、比較例2に係るパター ン形成方法について図6(a)~(d) を参照しながら説明 する。

【0246】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス ト材料を準備した。 [0247]

ポリ(p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸tert-プチル)
6. 0 g
トリフェニルスルホニウム p-トルエンスルホネート0.3g
ジシクロヘキシルメチルアミン····································
フッ素含有ノニオン系界面活性剤 [市販品]0. 1 g
プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート60.0g

【0248】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を 1 μ mのメンプランフィルターで濾過した後、シリ コン基板1上にスピンコートし、その後、ホットプレー トにより130℃の温度下で90種間のプリベークを行 なって、図6(a) に示すように、0. 2 μmの厚さを持 つレジスト膜2を得た。

【0249】次に、図6(b) に示すように、極紫外線器 光装置 (NA:0,1) から出射された後、図示しない マスクにより反射されてきた極紫外線(波長:13.5 nm帯) 7を照射してパターン露光を行なった。

【0250】次に、図6(c) に示すように、パターン露 光が行なわれたレジスト膜2に対して、ホットプレート を用いて110℃の温度下で90秒間のポストベーク5 を行なった。

【0251】次に、図6(d) に示すように、ポストベー クされたレジスト膜2に対して、2.38%のテトラメ チルアンモニウムヒドロキシド水溶液を用いて現像を行 なった後、水洗して、レジスト膜2の未露光部からなる レジストパターン8を形成した。

【0252】得られたレジストパターン8は、16、7 m I / c m2 の感度で150 n mのラインアンドスペー スの解像度に留まったと共に、パターン形状も膜滅りし 且つテーパ形状で不良であった。

【0253】「比較例3]以下、比較例3に係るパター ン形成方法について説明する。

【0254】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス ト材料を準備した。

[0255]

ポリ(p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸tert-プチル) ………… ジフェニル 4-メチルフェニルスルホニウム トリフルオロメタンスルホネート プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート…………60.0g

【0256】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用 いて比較例1と同様にしてレジストパターンを形成し

【0257】得られたレジストパターンは、6.1 µ C

解像度に留まったと共に、パターン形状も裾引きが強く て不良であった。

【0258】 [比較例4] 以下、比較例3に係るパター ン形成方法について説明する。

/ c m² の感度で150nmのラインアンドスペースの so 【0259】まず、次の網成を有する化学増幅型レジス

ト材料を準備した。

で不良であった。

[0260]

ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸rert-プチル) ………… ······ 6. О д

ジフェニル-2,4,6-トリメチルフェニルスルホニウム p-トルエンスルホネート β σ

プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート…………60.0g

次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用いて比較例2

と同様にしてレジストパターンを形成した。 10 ン形成方法について説明する。 【0261】得られたレジストパターンは、17.8m I / c m² の感度で140 nmのラインアンドスペース を解像できなかったと共に、パターン形状もテーパ形状

47

【0262】「比較例5]以下、比較例5に係るパター

48

【0263】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス ト材料を準備した。 [0264]

ポリ(p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸tert-プチル) …………6. 0 g トリフェニルスルホニウム パーフルオロブタンスルホネート ……0.3 g

プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート…………60.00

【0265】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用 みが大きくて不良であった。

いて比較例1と同様にしてレジストパターンを形成し た。

【0266】得られたレジストパターンは、8.1 u C / c m² の感度で110nmのラインアンドスペースの 経像度に留まったと共に、パターン形状も膜表層部の丸。

【0267】「比較例6]以下、比較例6に係るパター ン形成方法について説明する。

【0268】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス ト材料を準備した。 [0269]

ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸tert-プチル) …………

トリフェニルスルホニウム パーフルオロオクタンスルホネート ·····0. 3 σ ジシクロヘキシルメチルアミン…………………………0.01g

プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート…………60.0g

【0270】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用 いて比較例2と同様にしてレジストパターンを形成し

【0271】得られたレジストパターンは、9.2ml / c m² の感度で120nmのラインアンドスペースの 解像度に留まったと共に、パターン形状も膜表層部の丸

みが大きくて不良であった。 【0272】「比較例7]以下、比較例7に係るパター ン形成方法について説明する。

【0273】まず、次の組成を有する化学増信型レジス ト材料を準備した。 [0274]

ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸tert-プチル)

ジフェニル-4-tert-ブチルフェニルスルホニウム パーフルオロオクタンスル

ホネート······0, 3 g

フッ素含有ノニオン系界面活性剤 [市販品] ···················· 0. 1 g プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート…………60.00

【0275】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用 いて比較例1と同様にしてレジストパターンを形成し

の解像度に留まったと共に、パターン形状も膜表層部が 張っており不良であった。

【0276】得られたレジストパターンは、17.1 u

【0277】「比較例8]以下、比較例8に係るパター ン形成方法について説明する。

C/cm² の感度で120nmのラインアンドスペース so 【0278】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス

49 50 ト材料を準備した。 [0279] ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸rert-プチル) ………… ジフェニル-2.4.6-トリメチルフェニルスルホニウム4-クロロベンゼンスルホ プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート…………60.0g 【0280】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用 丸みが大きくて不良であった。 いて比較例2と同様にしてレジストパターンを形成し 10 【0282】 [比較例9] 以下、比較例9に係るパター た。 ン形成方法について説明する。 【0281】得られたレジストパターンは、12.3m 【0283】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス I/cm² の感度で140nmのラインアンドスペース ト材料を準備した。 の解像度に留まったと共に、パターン形状も膜表層部の [0284] ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸tert-プチル) …………6. 0 g ジフェニル-2.4.6-トリメチルフェニルスルホニウム4-トリフルオロメチルベ プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート…………60.00 【0285】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用 丸くて不良であった。 いて比較例1と同様にしてレジストパターンを形成し 【0287】「比較例10]以下、比較例10に係るパ た。 ターン形成方法について説明する。 【0286】得られたレジストパターンは、15.9 µ 【0288】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス C./cm² の感度で110nmのラインアンドスペース ト材料を準備した。 の解像度に留まったと共に、パターン形状も膜表層部が [0289] ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸tert-プチル) ジフェニル-2.4.6-トリメチルフェニルスルホニウム2-トリフルオロメチルベ ジシクロヘキシルメチルアミン……………………0.01g プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート60.0g 【0290】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用 丸くて不良であった。 いて比較例2と同様にしてレジストパターンを形成し 【0292】「比較例11]以下、比較例11に係るパ ターン形成方法について説明する。 【0291】得られたレジストパターンは、13.7m 【0293】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス I / c m² の感度で110 n m のラインアンドスペース ト材料を準備した。 の解像度に留まったと共に、パターン形状も膜表層部が 40 【0294】 ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸tert-プチル) ------6, Од ジフェニル-4-メチルフェニルスルホニウム パーフルオロオクタンスルホネー ジシクロヘキシルメチルアミン……………………………0. 0.1 g プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート…………60.0 σ

【0295】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用 【0296】得られたレジストパターンは、17.5μ

C/cm² の感度で120nmのラインアンドスペース 50 の解像度に留まったと共に、パターン形状も膜表層部が

いて比較例1と同様にしてレジストパターンを形成し

た。

51 丸くて不良であった。 【0298】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス 【0 2 9 7】 「比較例 1 2] 以下、比較例 1 2 に係るパ ト材料を準備した。 ターン形成方法について説明する。 [0299] ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-tert-プトキシカルボニルオキシスチレン) 「構成比率=67/33; Mw=20.500; Mw/Mn=1.10] ············6. 0 g ジフェニル-2.4.6-トリメチルフェニルスルホニウム ペンタフルオロベンゼン プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート…………60.0g 【0300】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用 や張っており不良であった。 いて比較例2と同様にしてレジストパターンを形成し 【0302】「比較例13」以下、比較例13に係るパ ターン形成方法について説明する。 【0301】得られたレジストパターンは、7.3mJ 【0303】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス / c m² の感度で110 n mのラインアンドスペースの ト材料を準備した。 解像度に留まったと共に、パターン形状は膜表層部がや [0304] ポリ (p-ヒドロキシスチレン/p-tert-プトキシスチレン) 「構成比率=65/3 ジフェニル-2.4.6-トリメチルフェニルスルホニウム ペンタフルオロベンゼン ジシクロヘキシルメチルアミン…………………………0.01g プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート…………60.0g 【0305】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用 や張っており不良であった。 いて比較例1と同様にしてレジストパターンを形成し 【0307】「比較例14]以下、比較例14に係るパ ターン形成方法について説明する。 【0306】得られたレジストパターンは、7.7µC 【0308】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス / c m² の感度で120 n mのラインアンドスペースの ト材料を準備した。 解像度に留まったと共に、パターン形状も膜表層部がや [0309] ポリ (p-1-エトキシエトキシスチレン/p-ヒドロキシスチレン/p-tert-プト キシスチレン) 「構成比率=24/66/10; Mw=20,500; Mw/Mn=1,10] … ジフェニル-2,4,6-トリメチルフェニルスルホニウム ペンタフルオロベンゼン ジシクロヘキシルメチルアミン……………………………0.01g プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート…………60.0g 【0310】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用 あったが、側壁荒れ大きくて不良であった。 いて比較例2と同様にしてレジストパターンを形成し 【0312】「比較例15]以下、比較例15に係るパ 40 ターン形成方法について説明する。 【0311】得られたレジストパターンは、8.2mJ 【0313】まず、次の組成を有する化学増幅型レジス / c m² の感度で110 n mのラインアンドスペースの ト材料を準備した。 解像度に留まったと共に、パターン形状はほぼ矩形状で [0314] ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸tert-ブチル) … 6. 0 g ジー(n-tert-ブチルフェニル) ヨードニウム パーフルオロブタンスルホネー ジシクロヘキシルメチルアミン………………………0.01g プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート…………60.00

次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用いて比較例1 so と同様にしてレジストパターンを形成した。

53

【0315】 得られたレジストパターンは、9. $1 \mu C / c m^2$ の感度で120 n mのラインアンドスペースの 解像度に留まったと共に、パターン形状も膜表層部が丸くて不良であった。

【0316】 [比較例16] 以下、比較例15に係るパ

ターン形成方法について説明する。

【0317】まず、次の組成を有する化学増幅型レジスト材料を準備した。

[0318]

ポリ (p-ヒドロキシスチレン/スチレン/アクリル酸tert-ブチル) …6.0g N-トリフルオロメタンスルホニルオキシ-5-ノルボルネン-2.3-ジカルボキシイ

フッ素含有ノニオン系界面活性剤 [市販品] …………………0. 1 g プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート…………60.0 g

【0319】次に、前記の化学増幅型レジスト材料を用 きくなる

いて比較例2と同様にしてレジストパターンを形成した。

【0320】得られたレジストパターンは、9.6mJ / c m²の感度で130 nmのラインアンドスペースの 解像度に留まったと共に、パターン形状は期表層部が丸 く且つパターン側壁流れも大きくて不良であった。 【0321】以上の結果を始端すると次のように言え

る。まず、比較例1、比較例3、比較例5~6及び比較 20 例12~16は、実施例1~14に比して、同等の高感 度であったが、形状不良又は肥暖売れのために解안性 がかなり劣った。比較例2、比較例4及び比較例7~1 1は、原度、解像性及びパターン形状のいずれにおいて も冬実施例とりも劣っている。

【0322】従って、本発明のパターン形成方法による と、従来例に比べて高感度で且つ高解像性が得られるこ とが確認された。

[0323]また、実施列1~7及び薬練例11と、実施例8~10及び実施例12~16とを比較することにより、酸生生剤として、一般式(!)で表わされる化合物と一般式(!)で表わされる化合物とを混合して用いる方が、一般式(!)で表わされる化合物を単独で使用する場合に比べて、高感度及び高解像性の点でより優れていることが実証された。

[0324]

【野卵の効果】 本発明に係るパターン形成方法によると、酸程生剤のカウンターアニオンを構成する芳香頭のメタ位に少なくとも1つの電子吸引性基が導入されているため、酸学生剤のペースポリマーに対する溶解阻害性 40が高くなるので、レジスト膜の未露光部における露光部と接する領域において、ペースポリマーはアルカリ性現像液に溶解し触くなる。後で、レジスト版における未露光部の溶解性と露光部の溶解性とのコントラストが大

きくなるので、レジスト膜の解像性が向上する。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の一実施形態及び従来例におけるレジスト膜の膜厚とラインアンドスペースの解像性との関係を 示す図である。

【図2】本発明の一実施形態及び従来例におけるポスト ベークの温度とラインアンドスペースとの関係を示す図 である。

【図3】(a) ~(d) は、本発明の一実施形態を具体化する実施例1に係るパターン形成方法の各工程を示す断面図である。

【図4】(a) ~(d) は、本発明の一実施形態を具体化する実施例3 に係るパターン形成方法の各工程を示す断面図である。

【図5】(a) ~(d) は、本発明を評価するために行なった比較例1に係るパターン形成方法の各工程を示す断面図である。

[0323]また、実施例1~7及び実施例11と、実 【図63 (3)~(6)は、本発明を評価するために行なっ 施例8~10及び実施例12~16とを比較することに ∞ た比較例2に係るパターン形成方法の各工程を示す断面 より、確容生剤として、一般式(1)で表わされる化合物 図である。

【符号の説明】

10 シリコン基板

11 レジスト膜

12 電子線

13 マスク

14 ポストベーク

15 レジストパターン

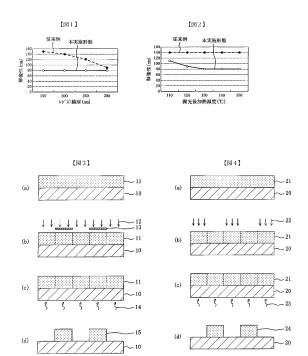
20 シリコン基板 21 レジスト膜

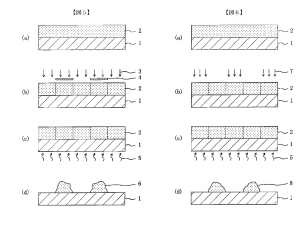
22 極紫外線

23 ポストベーク

23 ホストハーク

24 レジストパターン





フロントページの続き

F ターム(参考) 2H025 AA02 AB16 AC04 AC08 AD03 BEO7 BE10 BC00 BJ00 CA48 CB14 CB17 CB1 CB55 CB56 FA12 FA17 2B096 AA25 BA11 EA05 FA01